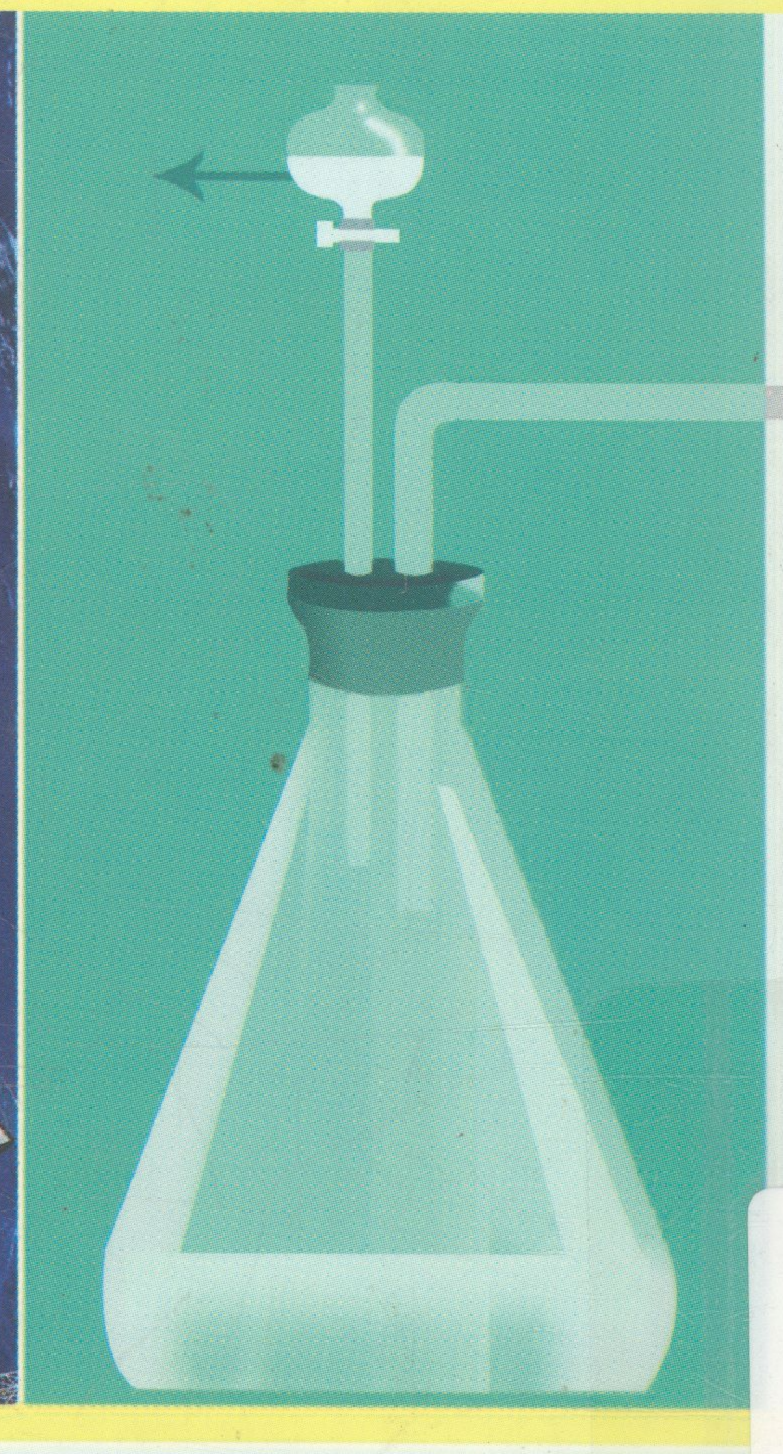
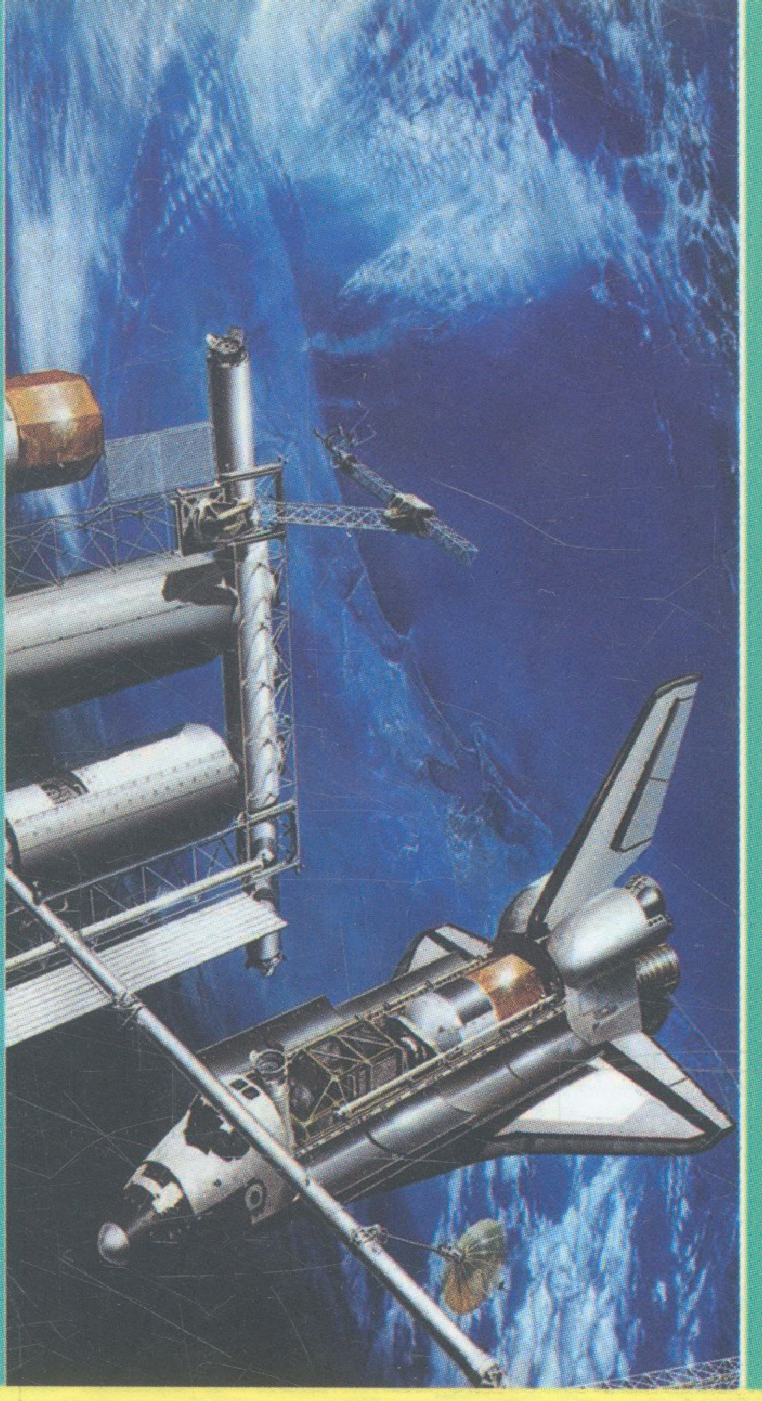
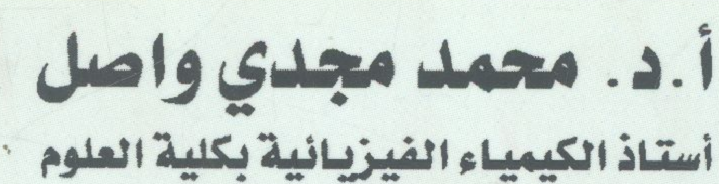
الكيمياء الفيزيانية







أستاذ الكيمياء الفيزيائية بكلية العلوم جامعة الأزهر

دار النشر للجامعات

الكيمياء الفيزيائية العملية

بطاقة فهرسة فهرسة أثناء النشر إعداد الهيئة العامة لدارالكتب والوثائق القومية ادارة الشنون الفنية

واصل، محمد مجدى

الكيمياء الفيزيائية العملية / أ.د. محمد مجدي واصل -ط١-القاهرة: دار النشر للجامعات، ۲۰۰۸.

۰ ۲ ۲ ص ، ۲۶ سم

تدمك ٠ ١٤ ٢٥٤ ٣٧٩

١ -- الكيمياء الفيزيائية

أ- العنوان

081.4

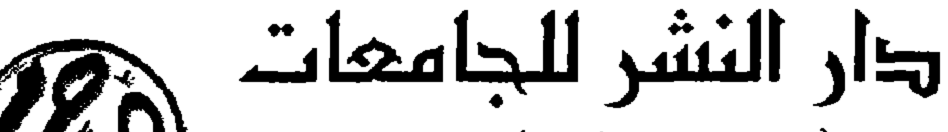
I.S.B.N: 977 – 316 – 254 - 0 : 151 16 - 254

Y/Y·O

الكتاب الكتاب الكتاب أباي شكل من الأشكال أو بأية وسيلة من الوسائل (المعروفة منها حتى الآن أو ما يستجد مستقبلاً) سواء بالتصوير أو بالتسجيل على أشرطة أو أقراص أو حفظ المعلومات واسترجاعها دون إذن كتابي من

حقيق الطبيعة عفوظة للناشر الثاثث دار النشر للجامعات





ص.ب (۱۳۰ محمد فريد) القاهرة ۱۱۵۱۸ ت: ۲۹۲۷۱ - ۲۹۲۲۱ ف: ۲۹۲۷۱ ف: ۲۹۲۲۱ E-mail: darannshr@link.net



الكيمياء الفيزيائية العملية

أ.د. محمد مجدي واصل

أستاذ الكيمياء الفيزيائية بكلية العلوم جامعة الأزهر

بسرالله التمزالي ب

الإهداء

	إلى روح أبى وأمى
	إلى زوجتى وأولادى
	إلى أحفادي
، وحنین ، وروان)	(نور الدين، ومحمد، وجنى
	إلى كل الباحثين والدارسين
	في مصر والعالم العربي

أ. د محمد مجدي واصل

المقدمــة

الكيمياء الفيزيائية تعد أحد أهم فروع الكيمياء ، وذلك لتنوع تطبيقاتها في المجالات المختلفة ذات الأهمية البالغة من النواحي العلمية والعملية وإجراء تجارب في الكيمياء الفيزيائية يحتاج إلى طرق مدروسة للتوصل إلى الهدف المنشود .

وبالرغم من ظهور عدد من الكتب في الكيمياء الفيزيائية ، إلا أن وجود مراجع بالمكتبة العربية في التجارب العملية يعد نادراً . لذا فإن وجود مرجع باللغة العربية في هذا المجال أصبح طلباً ملحاً حتى يستمكن الطالب والباحث العربي من التحصيل والتدريب العملي الجيد والسهل ، ومتابعة كل ما يستجد في هذا المجال باللغة العربية .

ويسعدني أن أتقدم بهذا العمل البسيط " الكيمياء الفيزيائية العمليسة " والذي حاولت فيه شرح التجارب بصورة علمية سهلة حيث يحتوي على أكثر من خمسين تجربة عملية في الكيمياء الفيزيائية ، وأسأل الله العلي القدير أن أكون قد وفقت في إعطاء هذا الموضوع جزءاً من حقه .

كما يشتمل هذا الكتاب على العديد من التجارب في معظم مجالات الكيمياء الفيزيائية مثل الحركية الكيميائية ، وكيمياء السطوح ، وكيمياء

المحاليل ، وقاعدة الصنف ، والكيمياء الحفزية ، والكيمياء المضوئية ، والكيمياء المضوئية ، والكيمياء الحرارية وغير ذلك .

ولقد روعي في هذا الكتاب " الكيمياء الفيزيائية العملية " التبسيط قدر الإمكان مع توضيح النظرية الأساسية التي يتم إجراء التجربة من أجلها . وكذلك القواعد العامة لإجراء التجارب العملية لطلاب كليات العلوم والتربية والهندسة والصيدلة والزراعة والطب البيطري وجميع الدارسين للكيمياء الفيزيائية العملية .

وأسأل الله عز وجل أن أكون قد وفقت ، وأن ينتفع بهذا الجهد الرواد الأعظم من طلاب الجامعات والدارسين والباحثين والعاملين في مجال الحسناعات الكيميائية التي تعتمد على الكيمياء الفيزيائية .

والله ولي التوفيق.

أ.د. محمد مجدي واصل

التجربة رقم (١)

تعيين الوزن الجزيئي باستخدام معادلة فان درفالز

النظريــة:

يمكن كتابة معادلة الحالة لفان درفالز لمول واحد من غاز كالتالي : $p+a/V^2$) (v-b) = RT

عيث a و d ثابتان . ويعطي الحجم المولي V بالمعادلة التكعيبية التالية : $PV-Pb+a/V-ab/V^2=RT$

ويمكن كتابة المعادلة بتعويض P/RT عن P/V بالحد الثالث وإهمال الحد الصغير ab/V^2 .

$$PV = RT - P\left(\frac{a}{RT} - \frac{b}{V^2}\right) \qquad \dots (1)$$

فإذا علمت قيمتا الثابتين a و d . يمكن حساب الحجم المولي لغاز عند درجة حرارة وضغط التجربة . ويمكن تحديد الوزن الغرامي W لحجم معلوم من غاز النتروجين أو ثاني أكسيد الكربون . مثلا، مقداره V ليترًا تجريبيًا . عندها : $M/\omega = V/r$

لذا يمكن حساب الوزن الجزيئي M للغاز .

الأدوات والكيماويات:

كرة زجاجية، صندوق خشبي، قارورة ذات فوهة واسعة، سدادة مطاطية، ثلاث حنفيات، برج من جل السليكا، حنفية زجاجية لها شكل T ، مانوميتر زئبقي، مضخة تفريغ، أسطوانة من النتروجين أو غاز ثاني أكسيد الكربون، وملاط.

العملسي:

توزن الكرة الزجاجية بعد تفريغها من الهواء ثم تملأ بماء مقطر عند درجة الغليان . بعدها تغمس الكرة بحمام مائي ويتركان حتى يصلا إلى حالة اتزان حراري بحيث تكون حنفية الكرة مفتوحة . بعدها توزن الكرة الزجاجية وهي مملوءة بالماء . عندها يحسب حجم الكرة بمعلومية كثافة الماء بدرجة حرارة التجربة .

تفرغ الكرة، وتنظف بخليط حامض الكروميك ثم تغسل بالماء، ثم تجفف باستخدام الكحول والأيثر، يشحم مفتاح الحنفية بشكل مناسب ، بعدها تفرغ الكرة من الهواء وتوزن ثم تملأ الكرة بغاز النتروجين أو ثاني أكسيد الكربون بصغط أعلى قليلاً من الضغط الجوي .

بعد ذلك تحفظ الكرة بالصندوق الخشبي أثناء ملئها بالغاز، وعند الوصول الى الانزان الحراري تفتح الحنفية ذات المسالك الثلاثة (الحنفية ذات السلك المعالل المعاللة ال

وقيم ثابتي فان درفالز (b,a) لغازي النتروجين وثاني أكسيد الكربون كالتالي :

b			a	
مول 1-	0.039131	جو .مول ² -	1.3901	نتروجين
مول ¹ -	0.042671	جو .مول ² -	3.5921	ثاني أكسيد الكربون

تستخدم هذه القيم عندما يقاس الضغط بالجو والحجم باليترات . وقيمة ثابت الغازات R هي 0.08 لترجو / مول مول م وباستخدام هذه القيم يمكننا حساب حجم مول واحد من غاز من المعادلة (1) عند درجة حرارة وضغط التجربة . ويحسب الوزن الجزيئي للغاز من المعادلة (2) .

التجربة رقسم (٢) تعيين كثافة السائل كدالة لدرجة الحرارة

النظريسة:

كثافة السائل هي كتلة وحدة الحجوم منه . إذ تعد وحدة الحجوم المقبولة بشكل عام هي الميليمتر والتي تعرف بالحجم الذي يشغله جرام واحد من الماء عند درجة الحرارة 4°م ، حيث تكون كثافة الماء بحدها الأقصى عند درجة الحرارة هذه . ويعبر عن كثافة أي سائل عند درجة الحرارة هذه . ويعبر عن كثافة أي سائل عند درجة الحرارة 4°م نسبة إلى كثافة الماء بدرجة الحرارة 4°م ، ويرمز لها .

$$d \frac{t(liq.)}{4(H_2O)}$$

و كثافة سائل عند درجة حرارة معينة t^0 هي ناتج ضرب كثافة السائل النسبية و كثافة $t(\frac{t(liq.)}{t(H_2O)})$

(نسبة وزن حجم معلوم من السائل إلى وزن الحجم نفسه من الماء بدرجة الحرارة نفسها) بكثافة الماء بدرجة الحرارة نفسها، أي :

$$d \frac{t(liq.)}{4(H_2O)} = d \frac{t(liq.)}{t(H_2O)} \quad xd \frac{t(H_2O)}{4^O(H_2O)} = \frac{w'}{w} \quad xd \frac{t(H_2O)}{4^O(H_2O)}$$

حيث تمثل w الوزن الظاهري للماء، و 'w الموزن الظاهري للمسائل وكلاهما عند درجة الحرارة t . وللوصول إلى نتيجة دقيقة يستلزم ضبط الموازين لتجنب تأثير الهواء بتطويف كفة الميزان، أي :

$$d \frac{t^{o}(liq.)}{4(H_{2}O)} = \frac{w}{w} \times d \frac{t^{o}(H_{2}O)}{4^{o}(H_{2}O)} - \frac{0.0012(w'-w)}{w}$$

حيث تمثل 0.0012 كثافة الهواء الوسطية .

ويرتبط حجم m جرام من السائل عند درجة الحرارة v_t ، v_t ، بحجم الكتلة نفسها من السائل v_t عند درجة الحرارة v_t بالمعادلة التالية :

$$Vt = Vo (1 + \alpha t)$$

$$Vt/m = (Vo/m)(1+\alpha 1)$$

$$1/dt = (1/do)(1+\alpha t)$$

وحاصل رسم (1/dt) مقابل t ذو میل مقداره (α / α) وله تقداطع مقداره (α / α) عند t=0 لذا يمكن تحديد قيمة معامل التمدد α .

ويعبر الضغط الداخلي للسائل Pi عن قوى التجاذب - المولية . ويعرف كالتالي :

$$P_i = (JU/JV)_T$$

حيث U الطاقة الداخلية . ويمكن القول إن :

$$P_i = T (\alpha / \beta)$$

إذ تمثل β معامل الانضىغاطية .

الأدوات والكيماويات:

قنينتان لقياس الكثافة أو بيكنوميتران، مثبت للبكنوميتر، أغطية للبكنوميتر، فيكسان حلقي، بنزين وثرموستات عند درجة الحرارة ⁰25م.

العملــــى:

يغسل البكنوميتر والأغطية ويجففون كلية ثم يوزنون . يملل البكنوميتر بالماء المقطر بربط أحد أطرافه بأنبوبة مطاطية ثم يمص الماء برفق حتى يغمر الطرف الآخر بالماء .

وبعد ذلك تعلق البكنوميتر بالثرموستات بحيث تبقى أطرافه خارج سلطح سائل الثرموستات وبعد 15-20 دقيقة يتم الاتزان الحراري . يتم ضبط كمية الماء داخل البكنوميتر بحيث يكون ممتلئًا من نهاية أحد أطرافه إلى الإشارة الموجودة على الطرف الآخر، وذلك بإضافة بعض قطرات الماء بواسطة وصل قصيب زجاجي حاملاً لبعض قطرات الماء بفوهة أحد الأطراف المملوءة بالماء للتو أو مص بعض الماء بوضع ورقة ترشيح ملتصقة بالفوهة نفسها . بعدها يترك النظام بعض الوقت ليتزن حراريًا إذا اختل ذلك .

ثم توضع الأغطية على طرفي البكنوميتر الذي يرفع من الترموستات خارجًا ويجفف بعناية (يرجى عدم تجفيف البكنوميتر ببشرة اليد) .

يتم وزن البكنوميتر ومحتوياته بعد أن يصل إلى درجة الجو نفسها . تسم يفرغ البكنوميتر ويجفف مع أغطية وتعاد الطريقة نفسها بملء البكنوميتر بالسائل المطلوب للدراسة .

بحال استعمال قنان الكثافة عوضًا عن البكنوميتر يجب الاقتصار علي الله السدادات بالقناني عند وصول محتوياتها إلى درجة الحرارة المطلوبة، علمًا بأن قناني الكثافة أسهل استخدامًا من البكنوميتر ولأغلب الأغراض تكون دقيقة للحد المطلوب.

تستحصل قيم كثافة الماء بدرجات حرارة مختلفة ثم يرسم شكل بياني من (1/dt) مقابل t ويحسب معامل التمدد a . ويحسب أيضًا الضغط الداخلي لكل سائل علمًا بأن قيم β كالتالي :

الهكسان الحلقي 1.08×10^4 (جو --1) ،

. (1-9 البنزين $10^4 \times 10^4$ (جو

وذلك عند درجة الحرارة 20°م.

التجربة رقسم (٣) تعييس الانكسسار المسولي

النظريــة:

يعطى الانكسار النوعى لسائل نقى بالمعادلة التالية:

$$R_s = \frac{n^2 - 1}{n^2 + 2} \cdot \frac{1}{d}$$

حيث n معامل الانكسار و d كثافة السائل . ويعطي الانكسسار المسولي بالمعادلة التالية :

Rm = Rs.M

حيث M الوزن الجزيئي.

ونلاحظ أن الانكسار المولي خاصة إضافية (Additive property) لذا يمكن بتحديدها معرفة مساهمة مجموعة محلا - باجزاء مختلفة مسن السلاسل المتجانسة .

الأدوات والكيماويات:

مقياس لانكسار الأشعة ، أنبوبة الامتصاص نصف شعرية، قطن طبي، أثيل الأسيتات، وبيوتيل الأسيتات .

العملسي:

تضاء مرآة مقياس الانكسار بنور مصباح، يمكن إجراء القياس بدرجة حرارة الغرفة، أي لا يربط مؤشر المقياس بمجرى للماء ذي درجة حرارة ثابتة ويراعى أن تكون القياسات كلها بدرجة الحرارة هذه . توضع بعض قطرات من السائل على السطح السفلي لمؤشر – مقياس الانكسار

بواسطة الأنبوبة نصف المشعرية . يلاحظ ألا تخدش سطح المؤشر عند تنظيفه فيما بعد، استعمل قطعة من القطن الطبي لذلك ، وتغلق بعدها علبة المؤشر وتثبت بمسمار الأحكام .

وبالنسبة للسوائل المتطايرة يجب إدخالها خلال فتحة صدندوق المؤشر بواسطة قطارة. بعدها يضبط التلسكوب بمجال الخطين الشعريين المتقاطعين ولتوضيح رؤيتهما تدار فتحة المنظار . ثم يضبط المعدل (Compensator) لتكون الحافة المظلمة منطبقة على خط تقاطع الخطين الشعريين بحيث تتلاشى الحاشية الملونة ويكون هناك حد فاصل الخطين الشعريين بحيث تتلاشى واللون القاتم . ثم يقرأ معامل الانكسار على المقياس بواسطة منظار القراءة .

وبعد ذلك يتم تعين معاملات الانكسار لأيثيل الأسيتات، بروبيل الأسيتات وبيوتيل الأسيتات ويتون النتائج بصيغة جدول بالعناوين التالية:

Ester, n, t°c, d, Rs, M, Rm

تستحصل كثافات أثيل الأسيتات، بروبيل الأسيتات وبيوتيل الأسيتات عند درجة الحرارة tc° من الجداول.

ومن النتائج يمكن حساب مدى مساهمة مجموعة CH₂ - بالانسكار المولى .

تعاد التجربة لمجاميع أخرى متجانسة كالأيثانول، بروبانول والبنتانول أو مع الهكسان، الهكسان الحلقي والبنزين، تناقش النتائج بضوء مبدأ الخاصة الإضافية للانكسار المولي .

التجربة رقام (٤) تعيين اللزوجة كدالة لدرجة الحرارة

النظريــة:

اللزوجة هي المقاومة التي يبديها جزء من مائع لجريان جازء ملامس له . ومعامل اللزوجة مه هو القوة اللازمة لوحدة المساحات المحافظة على فرق مقداره وحدة السرعة بين مستويين متوازيين مع المائع المسافة بينهما اسم . وتسمى وحدة اللزوجة بنظام : [سم . جم ثا (c.g.s)] بويز Poise . ويمكن تحديد لزوجة سائل بقياس معدل جريانه بأنبوبة شعرية . ويعطي حجم سائل v مارًا بأنبوبة شعرية نصف قطرها r لمدة زمنية مقدارها t وتحت ضغط ثابت P بمعادلة Poliseuille .

$$V = \frac{\pi P t r^4}{8L\eta} \qquad \dots (1)$$

حيث L طول الأنبوبة. وإذا كانت مقاييس الأنبوبة الشعرية وحجم السائل المتدفق خلالها شابتين عندها تختزل المعادلة (1) إلى الصيغة التالية:

$$\eta = K.P.t \qquad ... (2)$$

وبالرغم من وجود بعض الصعوبة بتحديد اللزوجة لسائل، يمكننا تحديد النسبة بين لزوجتي سائلين مباشرة باستخدام مقياس اللزوجة . وحيث إن الضغط المحرك لسائل ذي كثافة d خلال أنبوبة مقياس اللزوجة الشعرية يسساوي d ، إذا تمثل d الفرق بمستويي السائل بطرفي الجهاز . وبالرغم من تغيير d خلال التجربة فإن قيمتها البدائية والنهائية متساوية لكل حالة، لذا تناسب d مع كثافة السائل . والعلاقة بين اللزوجتين d و d وللسائلين d و d و d الكثافتين d و d هي :

$$\frac{\eta_1}{\eta_2} = \frac{d_1 \cdot t_1}{d_2 \cdot t_2} \qquad ... (3)$$

حيث t_1 و t_2 زمني الجريان، لذا يجب أن يعاير مقياس اللزوجة باستخدام سائل معروف اللزوجة والكثافة كالماء .

ويغير تمدد الزجاج الناتج عند التسخين قيمة كل من k و p وزمن الجريان المعتمد على 1/kp ، لذا يجب معايرة مقياس اللزوجة بالماء عند كل درجة حرارة . ويمكن التعبير عن تغير لزوجة السائل مع درجة الحرارة . التعبير عن تغير المعادلة التالية :

 $\eta = A.e^{E/RT}$

$$\ln \eta = \frac{E}{RT} + \ln A$$

حيث A ثابت و E مقدار الطاقة اللازمة لوقف عملية الجريان البدائي .

الأدوات والكيماويات:

مقیاس اللزوجیة، سیاعة توقیت، ماصیة مدرجیة حجمها 10 ملیلترات، ثرموسیتات لیدرجات الحیرارة 25°م، 30°م و 40°م، أنابیب مطاطیة وبنزین .

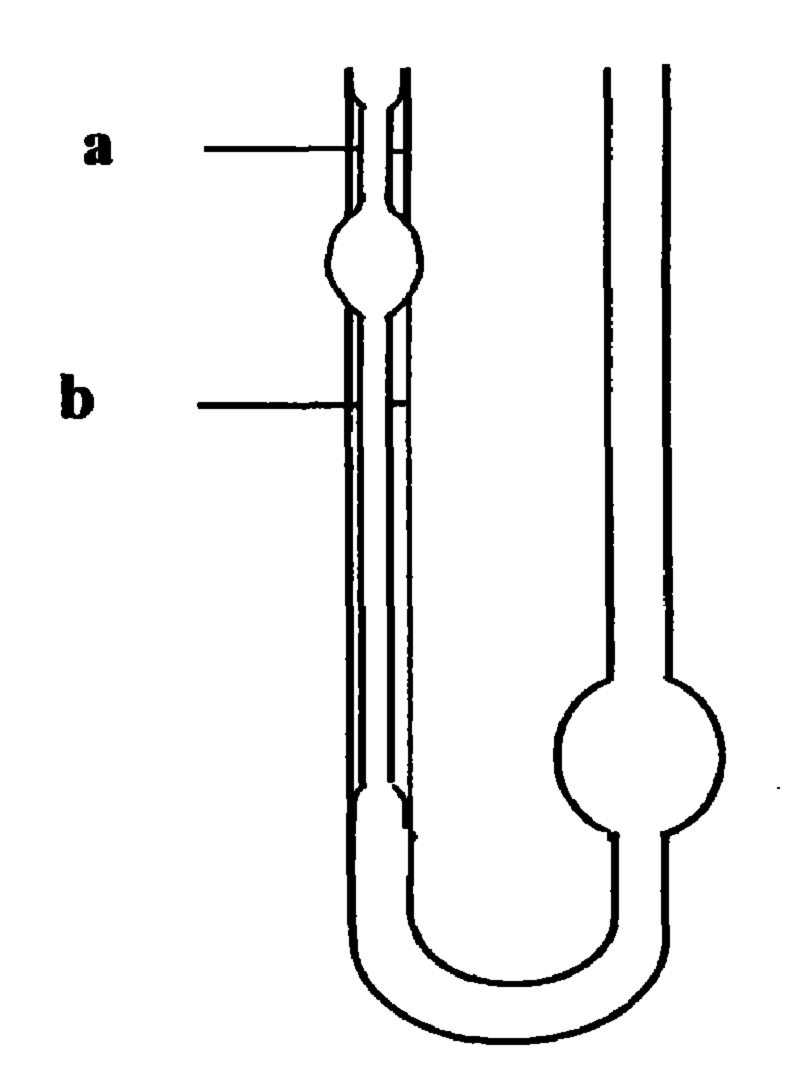
العملسى:

ينظف مقياس اللزوجة بخليط من حامض الكبريتيك والكروميك ثم بالماء ويجفف بعدها ثم يعلق بثرموستات عند درجة الحرارة 25°م شم يحضاف حجم من الماء مقاس بدقة بواسطة الممصة ويترك الماء مدة عشر دقائق ليصل إلى درجة حرارة الثرموستات.

يمص الماء بواسطة أنبوبة مطاطية مربوطة بسذراع المقياس وتي العلامة a يترك السائل بالجريان إلى أسفل ذراع المقياس ويستم

ملاحظة الزمن اللازم لـسطح الـسائل للمـرور مـن العلامـة العليـا a إلـى العلامة السفلى b . العلامة السفلى

تعاد العملية باستخدام الحجم نفسه من البنزين وتعاد كل الطريقة عند درجة الحرارة 30°م و 40°م , ثم يرسم الشكل البياني الطريقة عند درجة الحرارة 30°م و 40°م , ثم يرسم المشكل البياني 1/T . إذ يجب أن يكون هذا المشكل البياني خطما مستقيمًا ذا ميل مقداره E/2.303 R و الذي يعين فيه قيمة E/2.303 R ميل مقداره E/2.303 R



جهاز أوستالد لقياس اللزوجة

التجربة رقسم (٥) تعيين حرارة التعادل

النظريسة:

يمكن افتراض الأحماض والقواعد القوية المخففة منحلة تمامًا إلى أيوناتها . كذلك تكون الأملاح المتكونة من تفاعل الحوامض والقواعد القوية منحلة تمامًا بالمحاليل .

لذا يمكن كتابة تعادل الحامض القوي بالقاعدة القوية كالتالى:

 $H^+ + OH^- \rightarrow H_2O$

لذا لا يعتمد الأثر الحراري للتفاعل على طبيعة الأيون للحامض (الأيون السالب الشحنة) .

وهذا ليس صحيحًا إلم يكن الحامض أو القاعدة متأينًا بشكل تام.

حامض الخليك ذو تأين جزئي بالمحلول يمكن كتابة تعادله مع هيدروكسيد الصوديوم كالتالى:

 $CH_3COOH + OH^- \rightarrow CH_3COO^- + H_2O$

أو إذا اعتبر كمرحلتين:

 $CH_3COOH \rightarrow CH_3COO^- + H^+$ $H^+ + OH^- \rightarrow H_2O$

وحرارة التعادل بهذه الحالة هي حرارة اتحاد أيونات الهيدروجين وأيونات الهيدروكسيد منقوصًا منها الطاقة المستخدمة لتفكيك أي جزيئة غير متأينة من حامض الخليك .

ويمكن تحديد حرارات التعادل بقياس بسيط للحرارة.

الأدوات والكيماويات:

قارورة " ديوار " ثرمس، أنبوبة غليان، قــضيب زجــاجي، ثرمــومترين (0.00 مدرجــة لدقــة 0.00 م مدرجــة لدقــة 0.00 م مدرجــة لدقــة النتريك .

العملىي :

الخطوة الأولى هي تحديد المكافئ المائي للجهاز حيث يصاف 50 ملايمتراً من الماء المقطر مقاسًا إلى قارورة الثرمس مع ملاحظة درجة حرارة الماء ولتكن ثراء من ولاء الماء ولتكن ثراء من كالله والمناء ولتكن أراء الماء ولتكن عند درجة حرارية حوالي 30 م شم تترك القارورة ومحتوياتها لتصل إلى التعادل الحراري، ثم تلاحظ درجة حرارة الماء ولتكن 25 م .

يسكب هذا الماء بسرعة بقارورة الثرمس ويحرك بسسرعة، ثم تلاحظ أعلى درجة حرارة يصلها الخليط المائي ولستكن t_3 منا الحرارة المفقودة من الماء الساخن تساوي الحرارة التي اكتسبها الماء البارد وجدران قارورة الثرمس، لذا

 $50 \ (t_2-t_3) = w \ (t_3-t_1) + 50 \ (t_3-t_1)$. حيث تمثل w المكافئ المائي لقارورة الثرمس

ونلاحظ أنه بوجود 50 مليلترًا من هيدروكسيد الصوديوم العياري والخالي من الكاربونات بقارورة الثرمس و 50 مليلترًا من حامض الهيدروكلوريك العياري بأنبوبة الغليان محمولة بسدادة الثرمس . حيث يحرك المحلولان حتى يصلا إلى درجة الحرارة نفسها ولتكن t_4 م 0 .

يضرب قعر أنبوبة الغليان بالقضيب الزجاجي ليكسره وبذلك يختلط المحلولان القاعدي والحامضي . يحرك الخليط بسرعة وتسجل أعلى درجة حرارة

يصلها الخليط ولتكن t5 م°.

بفرض كتلة المحلول الكلية 100 جرامًا وحرارتــه النوعيــة واحــد؛ لــذا فالحرارة المتحررة عند خلط الحامض والقاعدة تساوي إلى:

100 ($t_5 - t_4$) + w ($t_5 - t_5$) = Q cal

والحرارة المتحررة من خلط لتر من الحامض العياري باتر من القاعدة العيارية تساوي 20 كالوري لذا فحرارة تعادل حامض قوي عاعدة قوية هي : 20 cal equivalent .

إلم تكن عياريتا الحامض والقاعدة متساويتين تمامًا فأيهما أضعف يتحكم في استمر ارية التفاعل . فإذا كانت x عيارية المحلول الضعيف والحر ارة المتحررة من خلط مليلترًا من الحامض مع 50 مليلترًا قاعدة هي Q cal . فإن حر ارة التعادل ستساوي $^{-1}$ (equivalent) . 20 Q (cal)

ويجب إعادة التجربة باستخدام حامض النتريك مع هيدروكسيد الصوديوم، ومن ثم حامض الخليك مع هيدروكسيد الصوديوم.

التجربة رقام (٢) تعييان حسرارة الانتقال

النظريــة:

يمكن حساب حرارة الانتقال ΔΗ، للتفاعل التالي:

 $NaSO_4 \cdot 10H_2O \rightarrow NaSO_4 + 10H_2O$

وذلك بمعلومية حرارات الذوبان لمركبي كبريتات الصوديوم فــاذا كانــت ΔH_a حرارة الذوبان للملح الحــاوي علــي $\Delta H_t = \Delta H_d - \Delta H_a$ عشرة جزيئات من الماء فإن :

يمكن تحديد حرارات الذوبان بقياس حراري بسيط.

الأدوات والكيماويات:

قارورة ثرمس، أنبوبة غليان، قضيب زجساجي، ثرمسومتر (50 - 0 °م) مدرج بمقياس 0.1 °م . كبريتات الصوديوم اللامائية . وكبريتات الصوديوم المائية التي تحتوي على عشرة جزيئات ماء .

العملى :

يحسب المكافئ المائي للجهاز حيث يضاف 100 مليلتر ماء بقارورة الثرمس ويترك ليصل إلى درجة حرارية ثابتة .

تلاحظ درجة الحرارة هذه بوضع 0.01 مول من الملت المسائي بحالت الناعمة جدًا في أنبوبة الغليان . يكسر أنبوب الغليان في مساء الثرمس ويحسرك الخليط جيدًا، ثم تلاحظ أعلى درجة حرارة يصلها الخليط . من النتائج تحسب ΔH_a يجفف بعض من كبريتات الصوديوم اللامائية بالفرن ثم يبرد بالمجفف تحسب ΔH_a بطريقة مماثلة للسابقة ، تحسب ΔH_b وتسجل درجة الحرارة الوسطى التى تم حساب ΔH_b عندها .

التجربة رقسم (۷) تعييسن حسرارة التبخس

النظريــة:

تعرف حرارة التبخر المولية لـسائل بأنها الحرارة اللازمة لتحويل مول واحد من السائل إلى الطور البخاري . يستفاد من معرفة حرارة التبخر المولية لحساب ثابت درجة الغليان للسوائل أو ارتفاع درجة الغليان المولية لله المعطاة بما يلى :

$$K_{v} = \frac{RT_{0}^{2}}{\Delta H_{v} .n}$$

وحرارة التبخر المولية يعبر عنها كما يلي:

$$\frac{\Delta H_{v}}{T_{o}} \approx 21$$

وكنتيجة يبين القانون أن زيادة الإنتروبي للسائل المتبخر عند درجة غليانه النظامية تقارب : (C^{-1}) (mole $^{-1}$) .

الأدوات والكيماويات:

قارورة ثـرمس، مكثـف، سـاعة إيقـاف، وحـدة تـسخين كهربائيـة (w) منعيـرة، مقيـاس فولتيـة، مقاومـة متغيـرة، مـزود تيار D.C ، رابع كلوريد الكاربون .

العملـــي :

يملأ الشرمس حتى ثلثيه برابع كلوريد الكاربون . توصل الدائرة الكهربائية بجهاز التسخين وينظم التيار بحيث يستمر التقطير برفق وبمعدل قطرة بالثانية، وعندما يصل النظام إلى الاتزان الحراري أي بعد جمع حوالي 50

مليلترًا من المقطر، يبدل بوعاء جمع المقطرات بدورق موزون وتشغل ساعة الإيقاف باللحظة نفسها .

ويجب أن تستمر قراءة الفولتية والتيار ثابتة حتى يجمع 50 مليلت المسن المقطرات بالدورق الموزون ثم يزاح بعدها الدورق وتوقف ساعة الإيقاف وفي الزمن نفسه يوزن الدورق ومحتوياته .

فإذا كانت شدة التيار 1_1A ، والفولتية V_1V وزمن التجربة t_1 ثانية ، فإن الطاقة الكهربائية المصروفة : $V_1I_1t_1$) $V_1I_1t_1$)

وتتوزع هذه الكمية من الحرارة كجزء لتبخر السائل وجزء آخر مفقود من الجهاز للوسط الخارجي . فإذا كانت الحرارة المولية لتبخر رابع كلوريد الكاربون (ΔH_r , cal . mol $^{-1}$) ، وزن المقطرات w_1g ، الوزن الجزيئي لرابسع كلوريد الكاربون M ومعدل الحرارة الضائعة من الجهاز h cal sec $^{-1}$ عندها :

$$\frac{V_1.I_1t_1}{4.18} = \frac{w_1\Delta H_V}{M} + ht_1 \qquad ... (1)$$

تعاد التجربة باستخدام تيار كهربائي مقداره 0.8-0.7 من قيمة التيار السابق، عندها تستحصل علاقة أخرى ثانية وهي :

$$\frac{V_2.I_2 t_2}{4.18} = \frac{w_2 \Delta H_v}{M} + ht_2 \qquad (2)$$

وبحل المعادلتين (1) و (2) يمكن حذف الحسرارة المفقودة h وحساب قيمة ΔΗ_ν . وبحساب حرارة التبخر المولية لرابع كلوريد الكاربون يمكننا حساب ارتفاع درجة غليانه .

التجربة رقم (٨)

تعيين الضغط البخاري لسائل كدالة لدرجة الحرارة النظرية:

العلاقة بين السضغط البخاري للسسائل ودرجة الحرارة بمعادلة Clausius – Clapeyron . Clausius – Clapeyron

$$\frac{d \ln P}{d T} = \frac{\Delta H}{R T^2} \qquad \dots (1)$$

بفرض أن حرارة التبخر ثابتة، يعطي تكامل المعادلة (1).

$$Log P = -\frac{\Delta H}{2.303 RT} +$$
 ثابت

حيث ΔH هي حرارة تبخر السائل.

بتحديد الضغط البخاري لسائل عند عدة قيم لدرجة الحرارة، ورسم الموال ΔH مستقيمًا شريطة أن ΔH ثابتة في مجال درجات الحرارة المدروسة . ويمكن تحديد ΔH من ميل هذا الشكل .

الأدوات والكيماويات:

جهاز لقیاس الضغط البخاري، بصلهٔ زجاجیه، مــضخهٔ مــاء، ترمــومتر مدرج بمقیاس 0.1 م ، کأس کبیر وبنزین .

العملى:

تملل بسطة زجاجية صلغيرة بالبنزين، ونلك بتسخينها بفرن شم غمسها بكأس مملوءة بالبنزين . شم توصل بالترمومتر بحيث تكون بصلة الترومتر قريبة جدا من بصلة الزجاج المملوءة بسالبنزين . يثبت بالترمرمتر بسدادة الوعاء الحاوي على ماء بحيث تغمر بصلة البنزين الزجاجية. يغمس الوعاء بكأس الماء الكبير والحاوي على خلاط .

يسخن الجهاز برفق شديد لتصل درجة الحرارة إلى 30°م. يترك عدة دقائق ليصل إلى الاتزان الحراري . تضبط مضخة الماء وفتحة تسرب الهواء بحيث ينخفض ضغط النظام إلى أن تظهر بعض فقاعات البخار من بصلة البنزين . يقرأ الضغط المبين على المانوميتر .

ثم يضبط ضغط النظام مرة أخرى إلى أن ينقطع مجرى الفقاعات من بصلة البنزين . مرة أخرى يقرأ ضغط المانوميتر . يطرح معدل قراءتي ضغط المانوميتر من الضغط الجوي وتكون النتيجة ضغط بخار البنزين عند درجة حرارة التجربة .

تجرى تجارب أخرى بمجال لدرجة الحرارة 7 – 5 م حتى 75°م , ومن غير المفضل أن نصل لدرجة حرارة بحيث يغلي الماء . سيلاحظ بالتجربة ارتفاع ضغط بخار البنزين بارتفاع درجة الحرارة .

ومن الضروري عدم دخول الماء إلى بصلة البنزين بأي وقت أثناء التجربة ؛ لذا يجب ضبط الضغط باستمرار حيث لا يغلي الماء مع وجود تيار مستمر من فقاعات بخار البنزين طيلة زمن التجربة إلا عندما يتم القياس . يرسم شكل من Log P مقابل T / 1 وتحدد ΔΗ من الرسم

التجربة رقم (٩) تعيين حرارة المحلول من الذوبانية

النظريــة:

يعطي تغير إذابة المادة مع درجة الحرارة بالعلاقة التالية:

$$\frac{d \ln S}{d T} = \frac{\Delta H_2}{R T^2} \qquad \dots (1)$$

حيث تمثل S ذوبان المادة و AH حرارة المحلول يمكن اعتبار هذه العلاقة بإحدى صيغ المعادلة فانت هوف عند ثبوت الضغط.

بافتراض ΔH ثابتة بين درجتى الحرارة T_1 و T_2 بتكامل المعادلة (1) بينهما .

$$\ln \frac{S_1}{S_2} = \frac{\Delta H}{R} \left[\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right]$$

$$Log \frac{S_1}{S_2} = \frac{\Delta H}{2.303 R} \frac{T_1 - T_2}{T_1 \cdot T_2} \dots (2) : j$$

 T_1 إذابة المادة عند درجة الحرارة المطلقة S_1

و S2 إذابة المادة عند درجة الحرارة المطلقة T2 .

فإذا حدد ذوبان مادة ما عند درجتي حرارة مختلفتين يمكن حساب حرارة المحلول بتطبيق المعادلة (2) ، وإذا استلزمت دقة أكثر بالنتيجة ، يمكن عندها تحديد ذوبان المادة بعدة درجات حرارية مختلفة الحصول على H من رسم Log S مقابل T / T .

الأدوات والكيماويات:

ثماني قسارورات ذات سعة 250 مليليترا، ثرموستات عند درجة الحسرارة 25°م . 35°م و 55°م ، هيدروكسسيد السصوديوم بعياريسة

0.1 M مصامض البنزويك ماصة بسعة 25 مليليتراً، قطن وأنابيب بلاستيكية .

العملىي :

تؤخذ قارورتان كل منها سعة 250 مل ، ويوضع بكل واحدة 1 جرام من حامض البنزويك ويضاف لكل قارورة 100 مل ماء ساخن بدرجة حرارة حوالي $^{\circ}$ 070 م , توضع إحدى القارورتين بثرموستات عند درجة الحرارة $^{\circ}$ 25 م والأخرى بثرموستات عند درجة الحرارة $^{\circ}$ 35 م .

كذلك تؤخذ قارورتان ويضاف لكل واحدة 2 جم حامض بنزويك و 100 مل من الماء الساخن ثم توضع إحداهما بثرموستات عند درجة الحرارة 45°م و الأخرى بثرموستات عند درجة الحرارة 55°م. تترك المحاليل الأربعة لتصل إلى حالة الاتزان الحراري إذ يحتاج ذلك لحوالي نصف ساعة بتحركها من فترة لأخرى.

تؤخذ قطعة صغيرة من الأنبوبة المطاطية ويوضع بها بعض القطن ثم تثبت الماصة ذات سعة 25 مل بعدها يمص 25 مل من محلول كل قارورة بسرعة بعد ترك المواد الصلبة الموجودة بالقارورات بالترسب.

ولمنع تبلور المحلول بالماصة تسخن الماصة قليلاً قبل عملية المص بعدها تزال أنبوبة المطاط والتي عملت كمرشح ثم يصب المحلول بقارورات أخرى . يتم معايرة المحاليل الماخوذة من ثرمستر 25°م و 35°م بواسطة هيدروكسيد بهيدروكسيد الصوديوم ذي 0.02 عياري باستخدام الفينول فثالين ككاشف .

بافتراض كثافة المحاليل مساوية للواحد، يحسب نوبان حامض البنزويك بكل 100 مل من الماء عند كل درجة حرارة . تحسب حرارة ذوبان حامض البنزيك من المعادلة (2) أو من رسم Log S مقابل 1/T .

التجربة رقم (١٠) تعيين حرارة الاحتراق

النظريــة:

يمكن حساب حرارة التكوين القياسية لكثير من المركبات العضوية من معرفة حرارة احتراق المادة وحرارة التكوين القياسية لثاني أكسيد الكربون والماء .

ومن الطرق الملائمة لتحديد حرارة الاحتراق يستخدم المسعر الحراري، حيث تحرق المادة بجو من الأوكسجين داخل وعاء مغلق . ويستم التفاعل بهذه الطريقة بثبوت الحجم لذا فالحرارة المتحررة تساوي النقصان بالطاقة الداخلية للمادة .

ويمكن حساب حرارة الاحتراق بثبوت الضغط والتغير بالمحتوى الحراري للتفاعل من العلاقة التالية : $\Delta H = \Delta U + \Delta n. R. T$

وتمثل Δn الزيادة بعدد مو لات الغاز أنتاء النفاعل .

الأدوات والكيماويات:

مسعر حراري ، ساعة توقيت ، حامض البنزويك ، نفت الين و 0.1 N محلول هيدروكسيد الصوديوم .

العملىي :

يضغط حوالي 1 جم من حامض البنزويك ثم يوضع الوعاء الصغير بجفنة حجرة التفجير وتربط أسلك الاحتسراق المتكونة من الحديد أو البلاتين بأقطاب الحجرة والوعاء الصغير.

يتم إدخال مليلينرًا واحدًا أو اثنين من الماء إلى الحجرة ثم يشكل الجهاز ، يسضخ الأكسجين إلى حجرة التفجير حتى يصبح ضغطه حوالي 20 جو .

توضع حجرة التفجير بوعاء المسعر وينضاف حجم معلوم من المساء بحيث يغمر السطح العلوي لغطاء حجرة التفجير . يجب ألا يختلف وزن الماء بالتجارب اللحقة عن وزن الماء المنضاف هنا بأكثر من جرام واحد .

كما يجب أن تقل درجة حرارة الماء المضاف 2°م عن درجة حرارة الماء الموجود بالغلاف الخارجي ويمكن ملاحظة عدم إحكام غطاء حجرة التفجير بوجود فقاعات غازية بالماء .

يوضع وعاء المسعر بالإناء ذي الغلاف الخارجي وتثبت الترمومترات والخلاط والأغطية بأماكنها أو بأمكنتها ثم توصل أسلاك غرفة التفجير بدائرة التفجير الكهربائية .

يشغل الخلاط ويترك لمدة خمس دقائق قبل أخذ أي قراءة . ثم تقرأ درجــة حرارة ماء المسعر . بعد خمس عشرة دقيقة من البدء (أي بعد عشر دقــائق مــن قراءة درجة الحرارة) بضغط مفتاح الإشعال .

سترتفع الآن درجة الحرارة بسرعة لتصل إلى نهاية عظمى ثم تتخفض ببطء . وإذا انخفضت درجة الحرارة بانتظام فيجب استمرار القراءة لمدة عشر دقائق إضافية كما يجب التأكد من درجة حرارة الغلاف الخارجي أثناء النجربة .

تؤخذ حجرة الاحتراق من وعاء المسعر، ويــزال الــضغط بلطــف ثــم يفتح غطاء الحجرة وبعد التأكد من حصول الاحتراق التام تغسل الحجــرة بقليــل من الماء المقطر.

ثم يعاير ماء الغسيل بواسطة 0.1 M من محلول هيدروكسيد المصوديوم لتحديد كمية حامض النتريك المتكونة من نتروجين الهواء الموجود أصلاً بحجرة الانفجار . وإذا كانت أسلاك الإشعال من الحديد يجب وزن الأسلاك غير المحترقة لتحديد الكمية المتأكسدة .

أما حرارة احتراق حامض البنزويك والحديد فهي 6.318 و 1.6 و 1.6 و كيلوكالوري جم) على التوالي وحرارة تكوين حامض النتريك المخفف والمتكون من النتروجين، الأكسجين والماء فهي 13.8 (كيلوكالوري / مول) . يمكن الآن حساب المكافئ المائي للمسعر بافتراض السعة الحرارية النوعية للماء 1 (كالوري / جم و م°) .

وإذا تأكسد X جرام من حامض البنزويك و y جرام من الحديد فإن كمية حامض النتريك المتكونة هي z مول . إذ أن :

$$6318 X + 1600y + 13800 Z = t (w_1 + w_2)$$

حيث w_1 وزن الماء الموجود بالمسعر w_2 الوزن المائي المكافئ للجهاز، و الارتفاع بدرجة الحرارة أثناء التجربة ويحدد المكافئ المائي للجهاز باستخدام حامض البنزويك كمادة قياسية .

تعاد التجربة باستخدام النفثالين وتحسب حرارة اختراق النفثالين من النتائج، وبافتراض حرارة الاحتراق المحسوبة من التجربة تساوي حرارة الاحتراق القياسية، لذا تحسب حرارة تكوين النفثالين القياسية بمعلومية حرارات التكوين القياسية لثانى أكسيد الكاربون والماء:

$$H_2O$$
 (سائل) $\Delta H^0 = -68.32$ (Kcal mol⁻¹) $\Delta H^0 = -94.03$ (Kcal mol⁻¹)

التجربة رقم (11) تعيين ثابت الاتزان بطريقة الانتشار

النظريــة:

يحدث التفاعل العكسى التالى بالمحاليل المائية كما يلى:

 $KI + I_2 \rightleftharpoons K1_3$

وحسب قانون فعل الكتلة يعطي ثابت الاتزان Kc بما يلي :

$$Kc = \frac{\left[KI_{3}\right]}{\left[KI\right]\left[I_{2}\right]}$$

ويمكن تحري الاتزان بدراسة انتشار اليود بين المذيب العضوي والماء، يتبعها دراسة مماثلة وهي انتشار اليود بين المذيب العضوي نفسه ومحلول يوديد البوتاسيوم المائي، إذ تكمننا الدراسة الأولى لحساب معامل التوزع من العلاقة:

$$K = \frac{Corg}{Caq}$$

حيث C تركيز اليود (تعين بالمعايرة).

وإذا لم ينطبق قانون الانتشار على الأنواع العامة لكلا الطبقتين، يمكن حساب تركيز اليود الحر بالطبقة المائية لمحلول يوديد البوتاسيوم C_{kI} , aq

$$C_{kl}$$
, $aq = \frac{Corg}{k}$

لذا يمكن تعيين اليود المتحد مع يوديد البوتاسيوم لتكوين KI3 وذلك إلامكانية تحديد اليود الكلي بطبقة يوديد البوتاسيوم بالمعايرة .

وهناك إمكانية إيجاد كمية اليوديد المتحد مــع اليــود ومعرفــة التركيــز البدائي لليوديد يمكن معرفة كمية اليوديد غير المتحــد بفــرق الكميتــين . لهــذا يمكن حساب قيمة Kc .

الأدوات والكيماويات:

ثلاثة دوارق مع سداداتها ذات حجم 350 سم³ ، ثوموستات ، 0.1 مـن يوديد البوتاسيوم ، يود ، رابع كلوريد الكـاربون و 0.1N مـن ثيـو كبريتـات الصوديوم .

العملىي :

يمزج 20 مليليترًا من محلول رابع كلوريد الكاربون المشبع باليود مع 200 مليليترًا ماء بإحدى الدوارق الزجاجية . توضع القنينة بالثرموستات عند درجة الحرارة 25°م ، وتترك ومحتوياتها للوصول إلى الاتزان الحرارة . تتبع الطريقة السابقة نفسها باستخدام 15 مليليترًا من رابع كلوريد البوتاسيوم .

يؤخذ 50 مليليترات من طبقة المحلول المائي و5 مليلترات من طبقة المحلول العضوي كنماذج من كل خليط ثم تحلل باستخدام 0.1N و 0.01N من ثيو كبريتات الصوديوم حسب كمية اليود الموجودة بالنماذج . تضاف كمية قليلة من يوديد البوتاسيوم المركز للمحلول العضوي للتأكد من استخلاص اليود التام .

تعاد الطريقة بأكملها باستخدام 0.1 N من يوديد البوتاسيوم عوضًا عن الماء واستخدام 20 ، 15 و 10 مليليترًا من محلول اليود المشبع برابع كلوريد الكاربون كما تمت إضافته سابقًا .

التجربة رقم (١٢)

تعيين الوزن الجزيئي لسائل بواسطة التقطير البخاري النظرية:

إذ قطر سائلان غير ممتزجتين A و B من الوعاء نفسه، بحيث لا يـوثر بخار أي منهما على الآخر، فسوف يتبخر السائلان بنـسبة ضـغطي بخاريهمـا إلى أن يتقطر – أحدهما كليًا . كذلك فـإن الـضغط البخـاري للخلـيط يـساوي مجموع الضغوط البخارية لكل مكون، أي : $P_{total} = P_A + P_B$

عند درجــة الغليــان يكــون ($P_B + P_A$) مــساويًا للــضغط الجــوي ، وكذلك يتقطر الخليط بنسبة جزيئية مقدارها P_A / P_B . فــإذا كانــت W_A و وزنى P_A و مقدرة بالجرام) بالمقطرات، لذا :

$$\frac{P_A}{P_B} = \frac{W_A / M_A}{W_B / M_B}$$

 $\mathbf{MA} = \frac{\mathbf{P_A}}{\mathbf{P_A}} = \frac{\mathbf{W_A}}{\mathbf{W_B}} \mathbf{M_B}$

- حيث $M_{\rm B}$ و $M_{\rm B}$ الأوزان الجزيئية لكل من $M_{\rm B}$ على التوالي

لذا يمكن إيجاد الوزن الجزيئي للكلور وبنزين (A) بطريقة التقطير بالبخار .

الأدوات والكيماويات:

أي إن:

جهاز التقطير بالبخار ، ترمومتر 70 – 120م مدرجة بمقياس 0.1 م $^{\circ}$. أسطو انتان مدرجتان سعة كل منهما 100 مليليتر ، قمع فصل وكلور وبنزين . العملية :

يعاير الترمومتر بجهاز التقطير بالبخار، إذ يمكن الحصول على درجة حرارة غليان الماء الحقيقية عند الضغط البارومتري للمختبر من الجداول أو

بافتراض تغير مقداره 1 م لكل تغير بالضغط مقداره (27 مليلتراً) . تفرع القارورة .

يضاف بالقارورة 250 مليلترًا كلور بنزين و 50 مليلترًا ماء، شم يـشغل جهاز التقطير بمعدل حوالي قطرة واحدة بالثانية . كما تـسجل درجـة الحـرارة كل دقيقة . تجمع المقطـرات بأربعـة أجـزاء ويبـدل وعـاء التجميـع عنـد جمع 50 مليلترًا .

يوقف التقطير عند بدء درجة الحرارة بالارتفاع فجأة إلى درجة غليان الماء . شم يجمع كل جزء بأسطوانة قياس .

تدون النتائج بصيغة جدول كالتالي:

$\frac{A}{W_B} = \left(\frac{V_A}{V_B}\right) 1.106$	حجم	حجم المقطرات	درجة حرارة التقطير
	الكلور وبنزين <u>A</u>	الكلي	الملاحظة والمسجلة
	B	(سم ³)	كل دقيقة

حيث إن الكثافة النوعية للكلور وبنزين عند درجة الحرارة 1.106 = 1.106 .

التجربة رقم (١٣) تعيين مخطط الطور للأنظمة الثنائية

النظريــة:

بمخطط الطور لنظام ثنائي وبمجال درجات الحرارة والتراكيز التي تتواجد بها المواد الصلبة والسائلة بحالة متزنة تعرف المنحنيات الفاصلة للأطور الصلبة والسائلة بخطوط الجمود Solidus Curves وخطوط السيولة والوائد . liquidus curves .

فإذا سخنت مادة صلبة ذات تكوين معين فإنها تبدأ بالتميع عند درجة الحرارة حيث الإحداثيات عند التكوين المعطى تلقى خطوط الجمود على مخطط الطور.

ويكون الطور المصلب بحالة اتزان مع الطور السائل بالمجال بين خطي الجمود والسيولة ولكن عند درجة الحرارة - حيث إحداثيات التكوين تلاقي خط السيولة عندها - تذوب آخر جزيئة صلبة ويتكون النظام عندها من طور سائل فقط.

وتعرف درجة الحرارة الأولى بنقطة التسييح thaw point ودرجة الحرارة الثانية بنقطة الانصهار melt point لذلك التكوين الخاص . فإذا حددت درجات الحرارة لمختلف التراكيب يمكن عندها إنشاء مخطط الطور للنظام . وهذه هي طريقة التسبيح والانصهار method – thaw – melt للحراري .

الأدوات والكيماويات:

أنابيب إحراق ، أنابيب للانصهار - مدقة وهاون - جهاز لتحديد درجة الانصهار - بارانتيرو الطولوين ونفالين .

العمليي :

يحضر خليط من النفتالين وبارانيترو الطولوين بحيث يكون الكسر الجزيئي للنفتالين بالخليط حوالي 0.1 . يذاب الخليط بموقد بنزين للتأكد من إتمام الخلط ثم يترك للتجمد . يوضع الخليط بالهاون ويطحن ليصبح متجانسًا قد الإمكان .

توضع كمية قليلة من الخليط المطحون بأنبوبة المصهر وتسخن بلطف بجهاز لتحديد درجات الانصهار . تدون درجة الحرارة التي تظهر بها أول قطرة سائلة وكذلك درجة الحرارة عند الانصهار الكلي للنظام .

تعاد التجربة لخلائط ذات تراكيز جزيئية للنفثالين مقدارها 0.2 ، 0.3 ، 0.4 ، 0.5 ، 0.5 ، كذلك تقاس درجة حرارة انصهار النفثالين وبارانيترر الطولوين النقيين .

من النتائج يمكن إنشاء مخطط الطور البياني للنظام .

التجربة رقم (۱٤) تعيين مدى تغير قابلية الامتزاج مع درجة الحرارة النظرية:

تحدد درجة الحرارة قابلية امتزاج زوج معين من السوائل. وثبوت الضغط لمثل هذه الأنظمة تختزل قاعدة الطور إلى : F=3-P=1

وبوجود طبقتين متزنتين فإن P يساوي 2 عندها يمكن تعريف النظام كليًا إما بدرجة الحرارة أو التكوين. لهذا يمكن رسم شكل بياني مــشيرًا إلــى حــدود الامتزاج مع درجة الحرارة لمجموعة خلائط ذات تراكيب مجهولة.

الأدوات والكيماويات:

تسع أنابيب غليان ، سحاحة ، دورق بــسعة 400 مليليتــرًا ، جليــسرول و 1 طوليودين .

العملي:

تحضر تسعة نماذج صناعية من الجليسرول و 1 طوليودين حسب الكميات المبينة بالجدول التالي تحضر النماذج بوزن الجليسرول بأنبوب شم يماف 1 طوليودين من سحاحة . فالجدول هو :

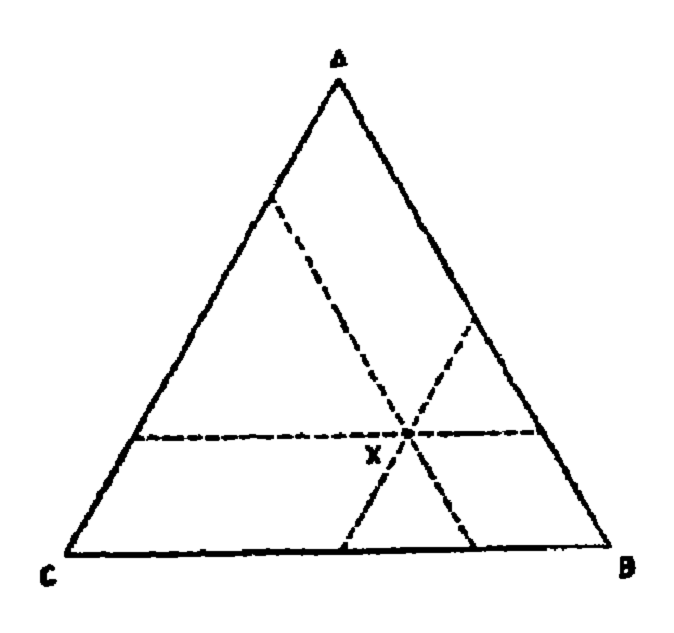
9	٨	٧	٦	0	ź	٣	٧	1	الأنبوب
9,9	٦,٠	٦,٦	۲.	١.	1.	7	0	٤	جليسرول (جم)
٧,٢	1,0	*	1.	۲.	40	40	40	40	طوليودين (جم)

التجربة رقم (١٥) تعييسن مخطط نظسام ثلاثسي (بنزين - حامض الخليك - ماء)

النظريسة:

تختزل قاعدة الطور لنظام ثلاثي عند ثبوت المضغط ودرجة F = 3 - P

ويمكن التعبير عن تركيب مثل هذا النظام بدلالة مثلث متساوي الأضلاع يمثل كل ضلع فيه مكونًا نقيًا . لهذا تمثل النقطة X بالشكل التالي التكوين التلاي : C بالمائة من D و D بالمائة من D .



تمثيل التكوين على مثلث متساوي الأضلاع

مبدئيًا لا يمتزج الماء والبنزين لذا نحصل على طبقتين منف صلتين عند خلطهما . بينما المكون الثالث حامض الخليك فإنه يمتزج بكلا الطبقتين وعند إضافته للخليط يتوزع بهما . لذا سيتغير تكوين الطبقتين أكثر عند المزيد من إضافة حامض الخليك تحت هذه الظروف، تكون قيمة P مساوية 2، ويعرف النظام كليًا بدلالة التكوين .

فإذا رسمت النقاط المناظرة لهذه التراكيب، يمكن عندها الحصول على منحنى انسيابي مشيرًا إلى حدود امتزاج خلائط الماء والبنزين في حامض الخليك . وسيلاحظ عند إضافة حامض الخليك أكثر فأكثر يزداد امتزاج محلولي الماء والبنزين إلى أن نحصل على امتزاج تام بينهما . ويعرف منحنى الامتزاج هذا بالمنحنى الثنائي .

وسينحل أي خليط واقع ضمن المساحة المحددة بالمنحنى التنائي وقاعدة المثلث إلى طبقتين سائلتين وأي خليط خارج هذا المنحني هذا مكون من طبقة سائلة متجانسة واحدة . كما أن موقع المنحني الثنائي متغير مع درجة الحرارة .

الأدوات والكيماويات:

ماصة بحجم مليليتر واحدة ، ماصة بحجم مليلترات ، بنرين وحامض الخليك .

العملىي:

يوضع 5 مليليت من البنزين بقارورة ذات سعة 100 مليليت . يضاف مليليت واحد ماء من سحاحة وكذلك يضاف حامض الخليك ببطء من سحاحة ثانية مع مزج شديد إلى أن نحصل على محلول رائق متجانس، ثم يدون حجم حامض الخليك المعاير ويضاف 5 مليليترات من البنزين بشكل متلاحق وبعد كل إضافة بنزين يضاف حامض الخليك مع مزج شديد إلى أن نحصل على نظام متجانس ثم تدون النتائج .

التجربة رقم (١٦) تعيين التحليل الحراري للهيدرات بطريقة المزدوج التفاضلي

النظريــة:

ينتزع الماء من خماسي هيدريد كبريتات النحاس حسب المعادلات التالية:

 $CuSO_4 . 5H_2O \rightarrow CuSO_4 . 4H_2O + H_2O$

 $CuSO_4 \cdot 4H_2O \rightarrow CuSO_4 \cdot 3H_2O + H_2O$

 $CuSO_4 . 3H_2O \rightarrow CuSO_4 . H_2O + 2H_2O$

 $CuSO_4 \cdot H_2O \rightarrow CuSO_4 + H_2O$

 $\mathbf{F} = \mathbf{3} - \mathbf{P}$: وبثبوت الضغط تختزل قاعدة الصنف لمثل هذا النظام إلى

ويمكن دراسة انتزاع الماء باستخدام مزدوج تفاضلي (1) بوضع أحد أطرافه بهدريد كبريتات والنحاس والطرف الآخر بكلوريد الصوديوم . وبربط المزدوج بجلفانوميتر حساس وتسخين الملحين بالوعاء نفسه فلن يشير الجلفانوميتر لمرور أي تيار كهربائي ما لم يحدث تفاعل طوري بهدريد كبريتات النحاس .

على أي حال، سيتواجد لدينا ثلاثة أطوار عند درجة الحرارة التي يحدث عندها تفاعلات الطور السابقة، أي، P=3 ، لذا P=1 . ولهذا ســ تثبت درجة الحرارة إلى أن ينتهي تفاعل الطور . ولكن لن تثبــ درجــة حــرارة كلوريــد الصوديوم حيث لا يحدث تغير بطوره ، عندها سيشير الجلفانوميتر إلى مرور تيار كهربائي عند درجة حرارة كل تفاعل طوري لهيدرات كبريتات النحاس .

سيلاحظ بانتزاع الماء من أحادي الهيدرات لا يتضمن ثبوت درجة الحرارة إذ تلتصق جزيئة الماء الوحيدة بشق الكبريتات بقوى فيزيائية والتي تفقد تدريجيًا كلمًا ازدادت درجة الحرارة .

الأدوات والكيماويات:

قارورة ديوار (Dewar Flask)، قالب نحاسي ، مسمن ومقاومة متغيرة، مزدوج حراري، أنبوبتان زجاجيتان رقيقتا الجدران، خلاط، جلفانوميتر حساس، محرار حساس، خماسي هيدريد صلفات النحاس وكلوريد الصوديوم .

العملىي :

يحفر في القالب النحاسي حفرتين وتوضع بهما أنبوبتا الزجاج الرقيقتان، يوضع بإحداهما حوالي 1.5 جم من خامس هيدريد كبريتات النحاس وبالثانية كمية مماثلة من مسحوق كلوريد الصوديوم . يغمر المزدوج التفاضلي بكلا الملحين ويربط طرفاه بالجلفانوميتر الحساس . يحفر القالب النحاسي بحفرة يثبت بها الترمومتر الحساس ثم يعلق القالب النحاسي بقارورة ديوار مع الخلاط وملف المسخن كما بالشكل التالي .

اللغة مستن اللغة مستن اللغة مستن اللغة مستن اللغة مستن اللغة اللغ

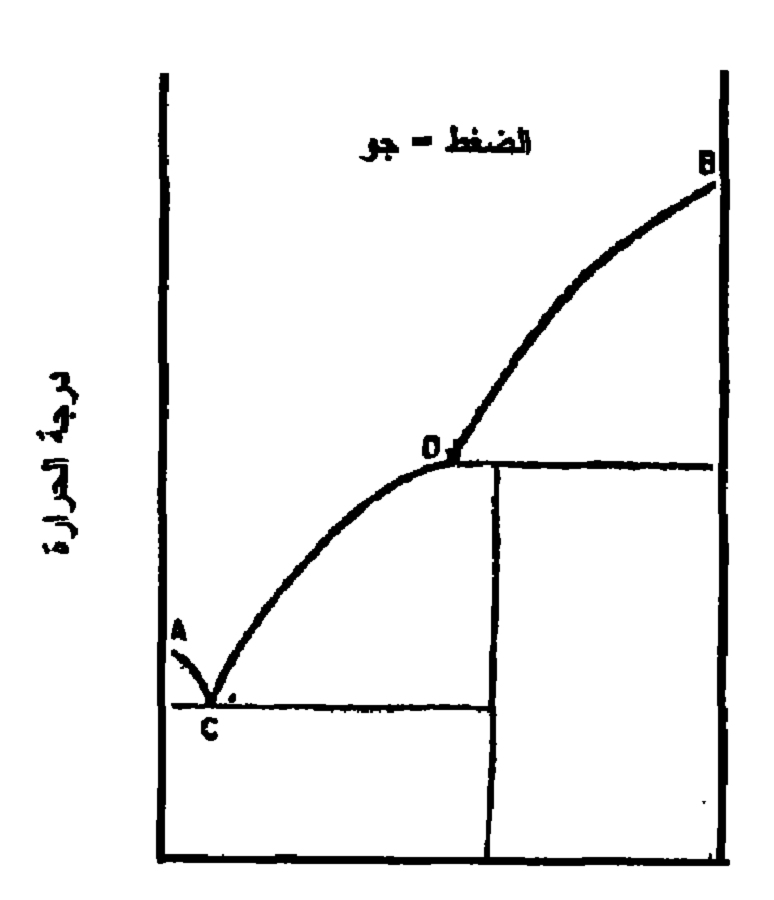
وبتنظيم المغذي الكهربائي المسخن بواسطة المقاومة المتغيرة ترتفع درجة الحرارة داخل قارورة ديوار وبسرعة الى 90°م ومن ثم بمعدل 0.5 إلى 1°م بالدقيقة . تلاحظ درجة الحرارة عندما يتحرك مؤشر الجلفانوميتر .

يمكن الحصول على دقة أكثر باستخدام مزدوج حراري، معاير لقياس درجة الحرارة عوضًا عن الترمومتر .

التجربة رقم (١٧) تعيين درجة الحرارة الانتقالية بطريقة الذوبان النظرية:

عند الضغط الجوي يشكل النظام اليوتكتي المتكون من بروميد المصوديوم والماء مركبًا ذا درجة انصهار متباينة . ويعرف مثل هذا المركب بعجزه عن البقاء بوجود محلول له التكوين نفسه .

ويمثل الشكل التالي نموذجا لمخطط طور . مثل هذه الأنظمة ولمثل هذه الحالمة الخاصة حيث يكون الماء إحدى المكونات A . يمكن اعتبار المنحنيين CD و DB منحنى الخوبان لثنائي هيدريد البروميد وبروميد الصوديوم اللامائية على التوالي . أما النقطة الانتقالية D فستحصل من تقاطع المنحنيين 1 .



F = 3 - P: ولا تتغير النقطة الانتقالية بثبوت الضغط إذ تختزل قاعدة الطور إلى P = 3 - P ويتواجد الطورين الصلبين عند النقطة P = 3 مع محلوليهما المشبعين، أي P = 3

الأدوات والكيماويات:

ماصة ذات سعة خمس مليليترات ، ثنائي هيدرات بروميد الـصوديوم ($NaBr. 2H_2O$) و 0.1 M نترات الفضة .

العملىي :

يحضر محلول من بروميد الصوديوم المشع عند درجة الحرارة 75°م بوضع حوالي 250 جرامًا من ثنائي هيدرات بروميد الصوديوم مع 100 مل ماء بدورق صغير .

يوضع الدورق بحمام مائي وتؤخذ 5 مليمترات كنماذج عند زيادة 5° م - 10° م وبالمجال 25° م - 75° م . يحلل المحلول المأخوذ عند درجة الحرارة 75° م . يترك المحلول ليبرد إلى درجات حرارية منخفضة بحيث يجب التأكد من كون المحلول مشبعًا عند كل درجة حرارة .

تؤخذ النماذج بماصة محاطة بغلاف من القطن الصوفي وتوضع بقارورة مدرجة ذات سعة 100 مليليتر . تغسل الماصة من أي بلورة مترسبة داخل الماصة . يعاير محلول بروميد الصوديوم المخفف بمحلول M 0.1 M نترات الفضة .

ويرسم حجم M 0.1 من نترات الفضة (مل) مقابــل درجــة الحــرارة ويحسب نوبان ثنائي هيدرات بروميد الصوديوم بالجرام (NaBr . 2H₂O) عنــد نقطة الانتقال .

التجربة رقم (۱۸) تحقیق قانون لامبرت - بیر

النظريـــة:

عند سقوط ضوء على وسط متجانس فسوف ينعكس جزئيًا ويمتص جزئيًا . وقد درست العلاقة بين شدة التيار الساقط والتيار النافذ خلال الوسط جزئيًا . وقد درست العلاقة بين شدة التيار الساقط والتيار النافذ خلال الوسط بواسطة لامبرت وتم التوسع بالدراسة إلى أوساط المحاليل بواسطة بير، وحسب دراسة لامبرت فإن معدل تناقص شدة التيار مع سمك الوسط الماص . بيتاسب مع شدة الضوء عند النقطة 1 ، أي :

$$dI/d1 = KI$$
 ... (1)

ويسمى الثابت k معامل الامتصاص وهو خاصة مميزة للوسط الماس . وبترتيب المعادلة 1 وإجراء التكامل نحصل على :

$$\int_{10}^{1} dI/I = -\int_{0}^{1} d1$$

$$lnI/I_{o} = -K1 \qquad ...(2)$$

 $I/I_0 = -K1$

 $I/I_0 = 10^{k}$

- حيث $\mathbf{k} = \mathbf{K}^{1}/2.203$ ويعرف $\mathbf{k} = \mathbf{K}^{1}/2.203$

ويمثل الكسر Io / I الجزء الضوئي النافذ ويسمى معامل الإنفاذية T . ويعرف اللوغاريتم العشري لمقلوب هذه النسبة، أي (Io / I) المتصاصية A . عندها تصبح العلاقة :

$$A = log(Io/I) = -logT = K1$$
 ...(3)

ولمادة ماصة مذابة بمذیب نفوذ . نجد تناسبًا بین تناقص شدة الصفوء وترکیرز $dI/dt = \epsilon IC$

حيث C التركيز الجزيئي و C' معامل الامتصاص الجزيئي . وهذا الثابت خاصية مميزة للمذاب . وترتبط النفاذية للمحاليل بمعامل الامتصاص - In $T = \epsilon$ CI

والعلاقة المناظرة المتضمنة للوغاريتم العام هي:

$$A = - \text{Log T} = \epsilon \text{ Cl}$$
 ... (4) ... ويدعى ع معامل الامتصاص المو لاري .

الأدوات والكيماويات:

سبكتروفوتوميتر (مقياس الشدة النسبية لأجزاء الطيف) وعلى سبيل المثال نجد الجهاز Unicam S. P. 600 أنابيب اختبار، حامل لأنابيب الاختبار 5 × 100 مل من القارورات المدرجة، 0.800 محلول الأمونيا وكبريتات النحاس. العملسى :

يحضر M 0.1 من محلول كبريتات النحاس . تحضر محاليل لعدة تراكيز من أيونات نحاسيك الأمونيوم الزرقاء بخلط 5 مليليترات من 0.0880 أمونيا (مخففة مسبقًا منع 10 مليليترات مناء) من محلول 2, 4, 5, 8, 0, 12, 14, 16, 18, 10, 22, 22, 24 مليليترًا من محلول الكبريتات النحاس . يضبط الحجم النهائي إلى 100 مليليترًا بإضافة كميات أخرى من الماء .

تقاس نسبة النفاذية وامتصاصية المحاليل عند موجة طولها μ 600m البيانات يمكن رسم (a) نسبة النفاذية مقابل التركيز و (b) الامتصاصية مقابل التركيز . وحسب المعادلة (4) إذا انطبقت علاقات لامبرت – بير على هذا المحلول، يكون الشكل البياني (a) رأسي. والشكل البياني (b) خطي (مستقيم).

التجربة رقم (١٩)

تعيين تركيب الأيونات المعقدة في المحاليل

النظريــة:

أثبتت القياسات الطيفية الضوئية (قياسات الشدة النسبية لأجزاء الطيف) جدارة لتحري الاتزان الأيونات البسيطة والمعقدة . ولنفترض تكوين أيونات معقدة في محلول من أيونات معدنية A وحبيبات B (أيونات سالبة أو جزيئات) . يمكن كتابة الاتزان كما يلي : A + nB = A Bn

وإذا كان تركيز كل من A و B هو M مــول بــالليتر (.1 / M moles) . يعطــي ويخلط الا من B مع .1 (x الله من الله مــن واحــد) . يعطــي التركيز الأيوني بالمحلول كالآتي :

$$C_A = M (1 - x) - C_A B_N$$
 ... (1)

$$C_B = M x - n C_A Bn \qquad \dots (2)$$

ويربط كلا التركيزين مع بعضهما بمعادلة كالآتي:

$$C_A C_B^n = K C_A Bn \qquad \dots (3)$$

حيث K هو ثابت اضطرابات الانزان . ويرسم K مقابل x تكوين ظروف النهاية العظمى هي :

وبتفاضل المعادلات (1), (2) و (3) بالنسبة إلى x وجمع المعادلات الناتجة مع المعادلات (1), (2), (3) و (4) يعطى :

$$n = x/(1-x)$$
 ... (5)

تربط قوة الامتصاص الجزيئية ع بالممتصية A بالعلاقة التالية :

 $A = \varepsilon C1$

حيث تمثل C التركيز (جم جزيئي / لتر) و 1 طول الممر المضوئي خلل المحلول .

$$A = 1 \left(\epsilon_1 + C_A + \epsilon_2 C_B + \epsilon_3 C_A Bn \right) \qquad \dots (6)$$

حيث ϵ_1 , ϵ_3 و ϵ_3 قيم الامتصاص الجزيئية للعناصر B ، و ϵ_3 الامتصاص الجزيئية للعناصر B ، و ϵ_3 لم يحصل تفاعل كيميائى أثناء الخلط وستكون عندها المادة الماصة A .

$$\mathbf{A} = [\epsilon_1 \mathbf{M} (1 - \mathbf{x}) + \epsilon_2 \mathbf{M} \mathbf{x}] \qquad \dots (7)$$

 $A - A = t (\epsilon_1 . C_A + \epsilon_2 . C_B + \epsilon_3 C_A B_n - \epsilon_1 M (1 - x) - \epsilon_2 Mx)...(8)$ d(A - A) / dx = 0 e d(A - A) / dx = 0

ويمكن الاستبيان عندما $\epsilon_3 > \epsilon_3 > \epsilon_3$ توجد نهاية عظمى لهذا الفائض من المادة (A-A) ، وهنا $C_A B_n$ أيضًا نهاية عظمى . ويرسم (A-A) مقابل α يمكن تحديد قيمة α التي تعطي القيمة العظمى لـ α (α) ، وقيمة α هذه تمكننا من حساب α من المعادلة α (α) .

وكمثال بسيط لاستخدام هذه الطريقة هو تحديد تكوين أيونات الكروميت بمحلول حامضي .

 $H^+ + n CrO_4^{-2} \implies H(CrO_4)_n^{(1-2n)}$ $2 HCrO_4 = Cr_2O_7 + H_2O$: لتفاعل نتيجة التفاعل الكروميت ثنائي الكروميت مع الطريقة ويتطابق الوجود الأقصى لأيونات ثنائي الكروميت مع لوجود الأقصى للأيونات المنتجة له .

الأدوات والكيماويات:

سبكتروفوتوميتر (مقياس الشدة النسسبية لأجرزاء الطيف). وللمثال 0.1 M ، سحاحتان ، 0.1 M من محلول كرومات البوتاسيوم ، 0.1 M من حامض الهيدروكلوريك .

العملـــي:

تحدير مجموعة مخاليط من الحامض ومحلول الكروميت بإضافة x مليليتر من 0.1 M من 0.1 M حامض الهيدروكلوريك إلى (x) - 10 مليليت من 0.1 M محلول كرومات البوتاسيوم ثم تحدد امتصاصية هذه المخاليط عند $m\mu$.

يحسب الامتـصاص الفـائض . يرسـم (A-A) مقابـل x وتلاحـظ قيمة x المناظرة للنهاية القصوى على الشكل تحسب قيمة x من المعادلة : n = x / [1-x]

التجربة رقم (۲۰) تعيين ثابت السرعة بطريقة المعايرة

النظريــة:

يتناسب معدل التفاعل الكيميائي مع تراكيـز المـواد المتفاعلـة ، ويعبـر عن ذلـك غالبًا بدلالـة تركيـز إحـدى المـواد المتفاعلـة أو الناتجـة عـن التفاعل، أي : $\frac{dc}{dt}$ or $\frac{dx}{dt}$.

حيث تركيز c إحدى المواد المتفاعلة و x تركيز إحدى نواتج التفاعل عند $A+B+C+\longrightarrow i$ الزمن i وللتفاعل العام التالي :

حيث يمكن التعبير عن معادلة التفاعل بالصبيغة التالية:

$$-\frac{dc}{dt} = k(A)^{n1}(B)^{n2}(C)^{n3} \qquad ...(1)$$

حيث k ثابت سرعة التفاعل، ومرتبة التفاعل n هـــي مجمــوع الأســس بمعادلة معدل التفاعل، أي $n=n_1+n_2+n_3+1$

ولتفاعـــل مـــن المرتبـــة الثانيـــة متـــضمنًا أكـــسدة إلا يوديـــد بفــوق $I + S_2 \, O_8^2 \to I_2 + 2 \, SO_4^2$ كما يلي : Persulphate كما يلي :

يمكن كتابة معادلة معدل التفاعل:

$$-\frac{dx}{dt} = k_2(a-x)(b-2x)$$
 ... (2)

حيث ba تراكيزات فوق الكبريتات والأيودين على التوالي .

وإذا تواجدت إحدى المواد المتفاعلة بكمية فائه بحيث يظل تركيزها ثابتًا بشكل ملحوظ أثناء التفاعل . عندها يتبع التفاعل حركية التفاعل ذي الدرجة الأولى .

ولنفرض أن تركيز الأيوديد بالتفاعل السابق كان كبيرًا بحيث لـم يتغيـر تقريبًا أثناء التفاعل . ولذلك تختزل عندها المعادلة (2) إلى ما يلى :

$$-\frac{dx}{dt}k_{2}(a-x)b \qquad ...(3)$$

بأجزاء التكامل وتطبيق الظروف عندما 0 =او 0 =ا نحصل على ما يلي : 0 = bk2 = $\frac{1}{t} \ln \frac{a}{a-x}$

أو

Ln(a-x)=lna-kt

 $k = b. k_2$

لذا يعطى رسم log (a-x) مقابل t خطًا مستقيمًا تحدد قيمة k' من ميله.

الأدوات والكيماويات:

ثرموستات (مثبت أوتوماتيكي لدرجة الحرارة) ، ساعة توقيت، ثلاث قارورات مخروطية من سداداتها، محلول مشبع لفوق كبريتات البوتاسيوم M 0.01 من محلول أيوديد البوتاسيوم و 0.01 M من محلول ثيوكبريتات الصوديوم.

العملي :

يوضع 50 مليليترًا من محلول N 0.4 أيوديد البوتاسيوم بقارورة مخروطية موزنة ، وتعلق القارورة بالثرموستات عند درجة الحرارة 25°م . يخفف مليليت من محلول فوق كبريتات البوتاسيوم بالإضافة 80.0 مليليترًا ماء ويؤخذ 50.0 مليليتر من الناتج ليوضع بقارورة مخروطية وتعلق بالثرموستات .

وعند ثبوت درجة حرارة المحلولين عند 25°م يــضاف محلــول أيوديــد البوتاسيوم إلى محلول فوق كبريتات البوتاسيوم وتشغل ساعة التوقيت حينها . ومن المهم غلق القارورة بعد الخلط لمنع تطاير الأيودين من الخليط المتفاعل .

وبأزمنة مقاسة ومسجلة مقدارها (8.3 ,60,50,40,30,20,15, 8.3 دقيقة) . يسحب 10 مليليترًا من الخليط المتفاعل بواسطة ماصة ويفرغ بحجم كبير من الماء . إذا يكون لهذا التخفيف بالماء دور بإيقاف التفاعل بينما تتم عملية المعايرة . يرشح كل 10.0 مليليتر من النموذج بـ N 0.01 من كبريتات الصوديوم المحضر آنيًا (وليكن ١٤ مليليتر) مستخدمًا النشاء ككاشف التفاعل .

كما يخلط 50 مليليترًا من أيوديد البوتاسيوم مع المتبقي من محلول فوق كبريتات البوتاسيوم المخفف وتغلق القارورة بالسدادة ثم توضع القارورة بدرجة حرارة $^{\circ}$ 00 طيلة مدة التجربة . يبرد المحلول بعدها ويبقى عند درجة الحرارة $^{\circ}$ 10.0 مليليت منه بمحلول من 10.0 مليليت منه بمحلول $^{\circ}$ 25 كبريتات الصوديوم (وليكن $^{\circ}$ 25 مليليت $^{\circ}$ 30 مليليت الصوديوم (وليكن $^{\circ}$ 41 مليليت) .

التجربة رقم (٢١) تعيين مدى تغير ثابت السرعة مع تركيز العامل المساعد بطريقة الاستقطاب

النظريــة:

يتواجد الجلوكدوز به مختلف مختلف بن بفاعليتهم البه يتواجد وهما وهما مختلف و منافعيتهم والمحاوية والمحاوية

ولتحديد قيمة الدوران النوعي لمحلول أي من هـذين الـشكلين نجـدهما متغيرة ثم تصل بالنهاية إلى قيمة مستقرة مقـدارها 25.5 α] وذلـك لوجـود خليط متزن من شكلي α و β .

وتعرف قوة الدوران البصرية هذه بتحـول الـدوران (mutarotation) وهو تحول تلقائي في الدوران النسبي لمستوى الاستقطاب .

ويحفز تحول الدوران بكل من الحامض والقاعدة ويكون التغير أحادي الدرجة بوجود أي من هذين العاملين المساعدين وحيث إن التفاعل عكسي فإن ثابت معدل التفاعل المقاس k يمثل مجموع ثابتي معدل التفاعل المتقدم والعكسي k_1 على التوالي k_2 k_3 على التوالي .

بافتراض التركيز البدائي للشكل α فهـو a مـول بـالليتر وبعـد زمـن مقداره t أصبح تركيز الشكل β هو x مول بالليتر، عندها:

$$dx/dt = k_1 (a-x)$$

 $dx/dt = k_1 x$... (1)

ويعطى معدل التفاعل المنظور بما يلي:

$$dx / dt = k_1 (a - x) - k_1 x$$
 ... (3)

$$k_1 (a - x_e) = k_1$$

وإذا كانت قيمة x عند الاتزان يX ، عندها :

$$a = Xe^{\left(\frac{\mathbf{k}_1 + \mathbf{k}_{-1}}{\mathbf{k}_1}\right)}$$

لهذا:

ويعطي التعويض بالمعادلة (3)

أو :

$$\frac{dx}{dt} = K_1 \left[xe \left(\frac{k_1 + k_{-1}}{k_1} \right) - x \right] - K^{-1} x$$

$$\frac{dx}{dt} = (k_1 + k_{-1})/(X_e - x)$$

. وبوضع $k = (k_1 + k_3)$ وإجراء التكامل

$$\int \frac{dx}{(x_e - x)} = \int k \, dt$$

$$\ln (X_e - x) = kt + C$$

... (5)

وبتطبيق ظروف x=0, t=0 ، وبالتعويض بالمعادلة

: يعطى (5)

$$-\ln(x_e - x) = kt - \ln x_e$$

$$-kt = \ln \frac{x_e - x}{x_e}$$

أو

اذا:

$$kt = 2.303 \log \frac{x_e}{x_e - x}$$
 ... (6)

 αt إذا كانت ∞ زاوية الدوران البدائية ، $\alpha \infty$ زاوية الدوران النهائيسة و αt زاوية الدوران عند الزمن αt ، لذا تتناسب αt ، لذا تتناسب αt ، لذا تتناسب αt ، لذا تتناسب مع (αt - αt) . ويعطي تعويض هذه القيم بالمعادلة (6) ما يلي :

$$kt = 2.303 \log \frac{\alpha o - \alpha \infty}{\alpha t - \alpha \infty}$$

$$\log(\alpha t - \alpha \infty) = (\alpha o - \alpha \infty) - \frac{kt}{2.303} \qquad \dots (7) : j$$

 $k = k_H^+ \cdot C_H^+ \cdot + k_{OH}^- \cdot C_{OH}^- \cdot + k_{H_{20}}$

حيث k_H^+ ثابت تحفيز أيون الهيــدروجين ، k_H^- ثابــت تحفيــز أيــون الهيدروكــسيد و الهيدروكسيد ، k_H^+ ثابت الهيدروكــسيد و الهيدروكسيد ، k_H^+ ثابت تحفيز الماء ، وفي حالة التحفيز بالحامض تهمل الحدود الحاوية علــى أيونات الهيدروكسيل ويعطي عندها رسم ثابــت الــسرعة k_H^+ مقابــل k_H^+ خطــا ميله k_H^+ وتقاطعه بالمحاور k_H^+ .

الأدوات والكيماويات:

جهاز استقطاب B – S نوع Bellingham – Stanley نوع B – B ، مصباح من الصوديوم، ثرموستات مثبت عند درجة الحرارة 25° م، مضخة، حافظة مائية لأنبوبة جهاز الاستقطاب 0.1,0.2 و 0.1,0.2 حامض الهيدروكلوريك .

العملى :

يوضع 90 مليليترًا و 20 مليليترًا من 0.2N حامض الهيدروكلوريك بقارورتين مخروطتين منفصلتين . توضع القارورتان بالثرموستات حتى حدوث الاتزان الحراري، عندها يذاب 10 جم جلوكوز بالماء ويضاف إليه 10 مليليترات من الحامض . يهز المحلول ثم يؤخذ منه جزء إلى أنبوبة مقياس الاستقطاب .

تقاس زاوية الدوران بالسرعة الممكنة وتعاد القياسات مرة كل دقيقة لمدة 30 دقيقة، يحتفظ بجزء من المحلول لمدة 24 ساعة بالثرموستات وتجري عليه القراءة الأخيرة . ثم تعاد التجربة مع كل من 0.05~N~0.1~N~0.05~N~0.1~N~0.05~M~0.05

التجربة رقم (۲۲) تعيين ثابت السرعة بطريقة توليد الغاز

النظريــة:

یتحال کلورید دیازونیوم البنزین عند تسخینه مع الماء حسب التفاعل التالی : $C_6\,n_5\,N_2\,Cl+H_2O~\to~C_6\,H_5\,OH+HCl+N_2$

ويمكن تتبع مسلك التفاعل بقياس حجم النتروجين المتولد 1.

وبوجود كمية فائضة من الماء يتبع التفاعل حركة الدرجة الأولى فانا كان التركيز البدائي لكلوريد ديازونيوم البندين a وبعد زمن b أصبح تركيزه b b .

$$\frac{dx}{dt} = -k (a-x)$$

$$\frac{dx}{(a-x)} = k dt \qquad ... (1)$$

وبتكامل المعادلة (1) وبتطبيق الظروف عندما تكون $\mathbf{x} = \mathbf{0}$ عندما $\mathbf{t} = \mathbf{0}$ ينتج لدينا:

In
$$(a-x) = -kt + \ln a$$
 ... (2)

فإذا كان حجم النتروجين الكلي المتولىد من التفاعل \mathbf{v}_{∞} وكنان حجم النيتروجين المتولد حتى الزمن \mathbf{t} هنو \mathbf{v} ، عنىدها تتناسب \mathbf{t} منع \mathbf{v}_{∞} ، ويتناسب \mathbf{x} مع \mathbf{v} .

وبالتعويض بالمعادلة (2) يمكنا كتابة ما يلى:

Ln
$$(\mathbf{v}_{\infty} - \mathbf{v}_{1}) = -\mathbf{k}_{t} + \ln \mathbf{v}_{\infty}$$

أو

$$\log (v_{\infty} - v_{t}) = -\frac{kt}{2.303} + \log v_{\infty}$$

. – k / 2.303 مقابل t خطًا مستقیمًا میله log (v_{∞} – v_{t}) و بعطی رسم

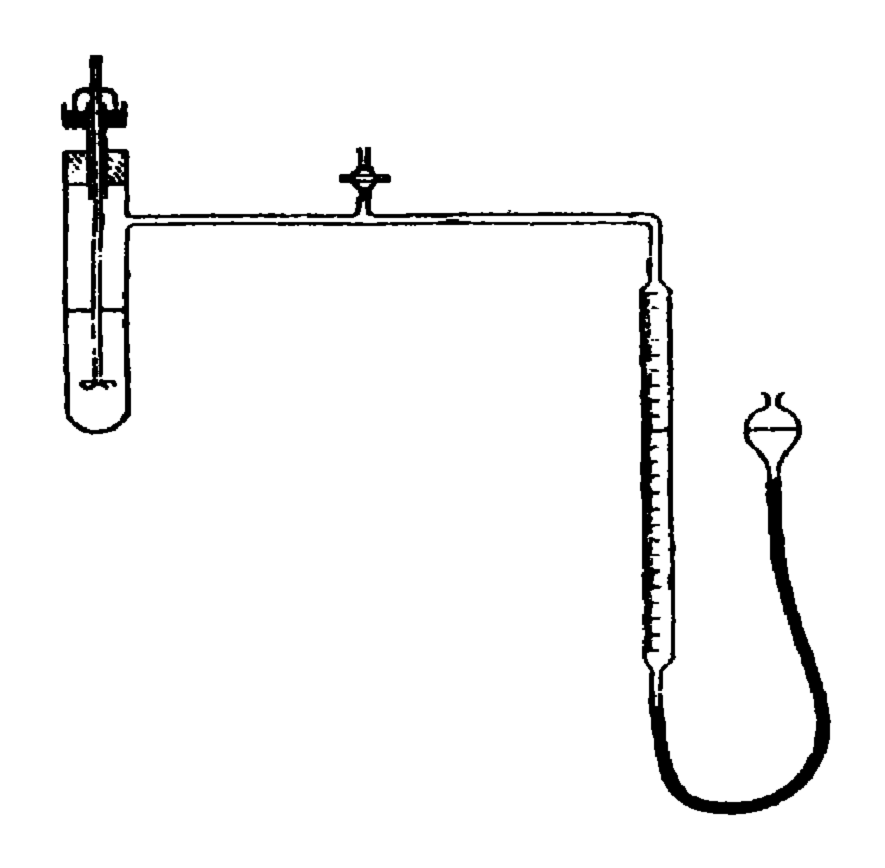
الأدوات والكيماويات:

أنبوبة ترشيح Hirseb ، سحاحة ، غاز ، خلاط متصل بحــوض زئبقــي محكم بحيث لا يتسرب منه زئبق ، ساعة توقيت ، أنيلين ، حامض هيدروكلوريك مركز ونيترات الصوديوم .

العملى :

يتم تحضير محلول كلوريد ديازونيوم البنزين كما يلي: يذاب سبعة جرامان أنيلين في 22 مليليترًا من حامض الهيدروكلوريك المركز ويبرد المحلول الناتج بماء تلج يضاف تدريجيًا وبشكل قطرات من قمع ذي صمام محلول بارد مكون من 5 جم نترات الصوديوم في 75 مليليترًا ماء . يتمم المحلول إلى لتر .

يوضع حوالي 30 مليليترًا من المحلول بالمفاعل . ويثبت عليه الخلاط ثم يعلق المفاعل بثرموستات عند درجة الحرارة 35°م . يترك الجهاز عند هذه المرحلة مفتوحًا للجو بواسطة الصمام T . المبين بالشكل التالي و يشغل الخلاط ويترك المحلول 5 إلى 7 دقائق ليصل إلى درجة حرارة الثرموستات نفسه .



وعاء التفاعل والسحاحة الغازية

بعدها يغلق الصمام ويلاحظ الزمن . ويعتبر هذا الزمن كبدء للتفاعل . يقرأ حجم الغاز المتولد بفترات زمنية مقدارها 15 دقيقة . يجب ضبط خزان المسحاحة الغازية باستمرار بحيث لا يبتعد المضغط كثيرًا عن المضغط الجوي . تلاحظ درجة حرارة الغاز والمضغط البارومتري مسع وجسوب تصحيح أي تغيرات طارئة .

تحدد V_{∞} بغمس المفاعل في حوض من الماء الساخن، ثم تبريده إلى درجة حرارة التجربة عندها يلاحظ حجم الغاز المتولد . يجب إعادة هذه التجربة إلى أن V_{∞} لا يحدث هناك زيادة بحجم الغاز المراقب . ويكون عندها الحجم النهائي مناظرًا إلى V_{∞} .

يرسم شكل بياني من $v_{\infty} - v_{t}$ المقابل $v_{\infty} + v_{t}$ المسرعة عند درجة حرارة التجربة .

التجربة رقام (٢٣)

تعيين ثابت السرعة بطريقة قياس التوصيل

النظريسة:

لدينا تفاعل من الدرجة الثانية كما يلي:

$$CH_3 COOC_2 H_5 + OH^- \rightleftharpoons CH_3 CO^- + C_2 H_3 OH \dots (a)$$

فإذا كانت كل التراكيز البدائية للمواد المتفاعلة تساوي a وكان x عدد الجزيئات باللتر المتفاعلة بعد الزمن t ، لذا :

$$\frac{\mathrm{dx}}{\mathrm{dt}} = k (a - x)^2$$

ويعطى تكامل هذه المعادلة:

$$K = \frac{1}{at} \cdot \frac{x}{a-x} \qquad \dots (1)$$

وكما هو مبين بالتفاعل (a)، تنخفض الموصلية الكهربائية للمحلول نتيجة إحلال أيون الخليط عن أيون الهيدروكسيل ذي الموصلية العالية . لذا يمكن تبع استمر ارية التفاعل بقياس الموصلية الكهربائية ويمكن كتابة المعادلة (1) بدلالة الموصلية الكهربائية الكهربائية عوضًا عن التراكيز لنعطى :

$$K = \frac{1}{at} \cdot \frac{k_0 - k_t}{k_t - k_\alpha} \qquad \dots (2)$$

لنتوصيل المبدئي للمحلول k توصيل المحلول بعد مضى الزمن t
 النفاعل و المحلول بعد إتمام النفاعل ويعطي إعادة ترتيب المعادلة السابقة :

$$k = \frac{1}{ak} \cdot \frac{k_o - k}{t} + k_\alpha$$

لذا يمكن حساب ثابت السرعة k من معرفة التركيز البدائي للمواد المتفاعلة ورسم k_t مقابل k_t k_t .

الأدوات والكيماويات:

جسر توصيل فيليب خلية توصيل من النوع الدذي يغمس بالمحلول ثرموستات ساعة توقيت، خلات الإيثيل وهيدروكسيد الصوديوم.

العملسي :

تغسل خلية التوصيل بالماء المفطر، تملل الخلية . بحجم معلوم من 0.02 M هيدروكسيد الصوديوم وتملل قارورة مخروطية بحجم مساو من 0.02 خلات الإيثيل .

تغمس الخلية والقارورة بثرموستات عند درجة الحرارة 25° م إلى أن تصل إلى الاتزان الحراري، تفرغ خلات الإيثيل بعدها بالخلية. تقرأ الموصلية الكهربائية بالسرعة الممكنة إذ يبدأ التفاعل لحظة الخلط، وتقرأ الموصلية بمجال من الأزمنة المناسبة إلى إتمام التفاعل أي بعد حوالي ساعة واحدة، عند الحصول على قيم ثابتة للموصلية أى – تستحصل قيمة \mathbf{k}_{o} .

 \mathbf{k} يرسم شكل بياني من \mathbf{K}_2 مقابل \mathbf{k} / \mathbf{k}) \mathbf{k} ويحسب ثابت السرعة \mathbf{k} من ميل الشكل .

التجربة رقم (۲۶)

تعيين تأثير التغير في درجة الحرارة على سرعة التفاعل النظريسة:

تزداد سرع أغلب التفاعلات الكيميائية بزيادة درجة الحرارة . التفاعلات $k=Ae^{-E/RT}$. النفاعلات السرعة $k=Ae^{-E/RT}$

حيث A و E ثابتان . الثابت A عامل النسردد ، و E طاقمة النسسيط ، و الصيغة اللوغاريتمية لهذه المعادلة هي :

$$\ln k = -E/RT + \ln A$$

 $d\ln k / dT = E / RT^2$

ويعطي تفاضل المعادلة (2)

و التي تعطي بتكاملها بين القيمتين T_1 و T_2 .

log
$$k_1/k_2 = \frac{E}{2.303 R} \cdot \frac{T_2 - T_1}{T_1 T_2}$$

k فإذا حدد ثابتا المعدل النوعين k و k بدرجتي حرارة ، أو بمعرفة النسبة k k أو k . k بمكن حساب k . k

وللدراسة نختار تفاعل أكسدة يوديد الهيدروجين مع فوق أكسيد الهيدروجين بمحلول حامضي .كما بالمعادلة التالية :

$$H_2O_2 + 2HI \rightarrow I_2 + 2H_2O$$

والتفاعل من الدرجة الأولى بالنسبة للمواد المتفاعلة.

وتحت الظروف المعطاة للتجربة يحافظ على الحجم الكلي للخليط المتفاعل ثابتًا .

وباختزال اليود المتكون بثيو كبريتات الصوديوم وتفاعل أيوديد الصوديوم المتكون بالحامض الموجود فسيبقى تركيز أيوديد الهيدروجين ثابتًا أثناء التجربة.

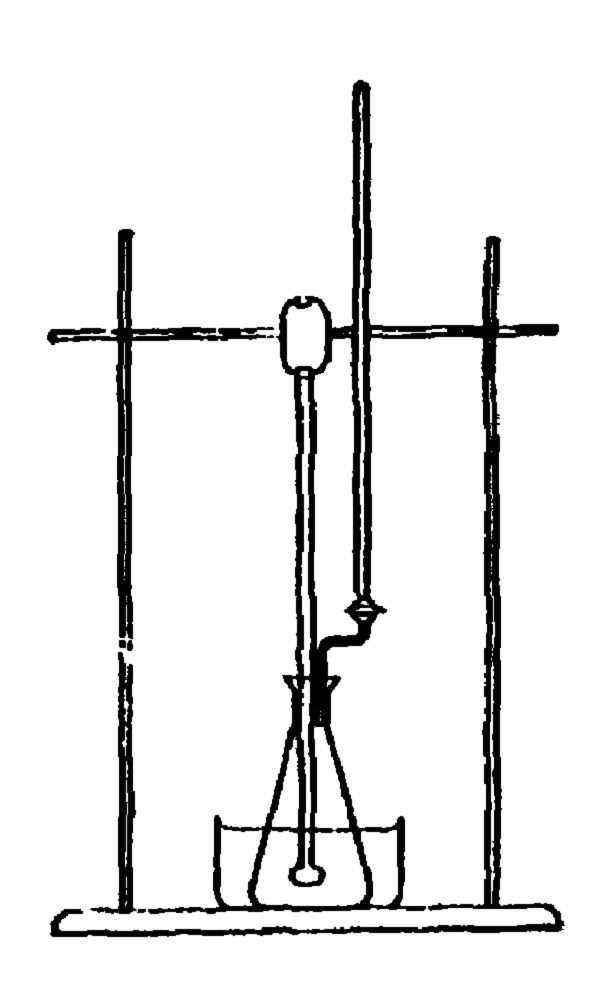
لذا يختــزل التفاعــل إلــى تفاعــل مــن الدرجــة الأولــى ظاهريـًا . وبإجراء التجارب عند درجتين حرارتين مختلفتين يمكــن عنــدها تحديــد قيمــة النسبة k/k مباشرة .

الأدوات والكيماويات:

وعاء لتجميع الغاز، وعاء مخروطي ذو فوهة واسعة بسعة لتر، خلط، سحاحة كما هو مبين بالشكل 1 ، أنبوبتا اختبار سدادات ، 20 حجمًا من محلول فوق أكسيد الهيدروجين (أي حجم واحد من المحلول يعطي 20 حجمًا أكسجين) ، حامض كبريتيك مركز، 0.1 N ثيو كبريتات الصوديوم، محلول نشاء ، مزود للنلج .

العمليي:

يخفف 20 حجمًا فوق أكسيد الهيدروجين لعشر مرات بالماء . يؤخذ جزآن حجم كل منهما 25 مليليترًا من محلول 2 حجم فوق أكسيد الهيدروجين المحسضر للتر بواسطة ماصة وتوضع بأنبوبتي اختبار وتوضع الأنبوبتان بماء ثلج .



قارورة التفاعل مع السحاحة الخاصة

يذاب جرامان من أيوديد البوتاسيوم في 500 مليليتر ماء مقطر وذلك في قارورة مخروطية . توضع القارورة بماء مسئلح . يخلط جرزء من حامض الكبريتيك المركز (ليكن 10 مليليترات) مع جزئي ماء مقطر (20 مليليترات) . ويضاف هذا الخليط إلى محلول أيوديد البوتاسيوم . تترك محتويات القارورة لنبرد إلى دون $^{\circ}$ م .

تملأ السحاحة الخاصة بـ 0.1 N ثيو صلفات كبريتات وتثبت المسحاحة بحيث يمكن التفريغ منها إلى القارورة ذات الفوهة الواسعة . تضاف عدة قطرات من النشاء إلى محلول أيوديد الهيدروجين وذلك في القارورة المخروطية .

وتضاف محتوياتها إحدى – أنابيب الاختبار إلى القارورة . يتفاعل فوق أكسيد الهيدروجين مع أيوديد الهيدروجين ويتكون عندها اليود مع ظهور لون أزرق . يعتبر الزمن صفرًا (to) بزمن بدء التفاعل ويلاحظ ذلك بساعة التوقيت .

يضاف حجم مقاس من N 0.1 ثيو كبريتات المصوديوم من المسحاحة الخاصة إلى قارورة التفاعل (غالبًا يكفي إضافة 1 مليليتر ولكن بالحالة الأولسي يمكن إضافة ثلاث مليليترات كحد أقصى). وعند وجود ثيو كبريتات المصوديوم بكمية فائضة فسوف يتفاعل كل اليود المتكون ويختفي اللون الأزرق .

ولكن سيظهر اللون الأزرق لفترة قليلة نتيجة أكسدة أيوديد الهيدروجين المستمرة بفوق أكسيد الهيدروجين لذا يجب ملاحظة زمن ظهور اللون الأزرق وليكن t_1 وتسجل عندها الفترة ($t_1 - t_0$) مقدرة بالثواني . حيث الفترة ($t_0 - t_0$) تمثل الزمن اللازم لفوق أكسيد الهيدروجين لإنتاج كمية من اليود مكافئة للكمية المضافة من ثيو صلفات الصوديوم بهذه المرحلة .

يضاف جزء آخر من ثيو كبريتات المصوديوم مقداره 1 مليليتر إلى قارورة النفاعل . إذا تمت هذه العملية بعد ظهور اللون الأزرق بفترة قصيرة

ولتكن t_1 . فسوف يختفي اللون الأزرق ثانية وتمضي فترة زمنية قصيرة ولتكن t_1 قبل ظهوره ثانية . يلاحظ زمن ظهور اللون الأزرق ولميكن t_2 ثم تسجل الفترة الزمنية ($t_2 - t_0$) تكرر هذه الطريقة إلى أن يتم إضافة 10 مليليترات من ثيوكبريتات الصوديوم .

بنهاية العملية تلاحظ درجة حرارة الخليط المتفاعل، فإذا كانت مختلفة عن درجة الحرارة العرارة الوسطي لبدء التفاعل ونهايته .

تعاد التجربة بدورق مغموس بماء درجة حرارته 16°م (لا تستحسن درجة حرارية أعلى القصر الفترة الزمنية لأخذ الملاحظات الدقيقة على التجربة) .

مرة ثانية يسضاف 10 مليليترات من ثيوكبريتات السصوديوم بالتسلسل الكمي نفسه كما بالتجربة الأولى . وتتكون الفترات الزمنية في التجربة الأانية $\mathbf{i} = 1, 2, 3, \ldots$ عيث $\mathbf{t}_2 - \mathbf{t}_0$ ($\mathbf{t}_i - \mathbf{t}_0$) ($\mathbf{t}_i - \mathbf{t}_0$) لهذه النسب ثوابت السرعة .

$$\left[\frac{\left(t_{i}-t_{o}\right)}{\left(t_{i}-t_{o}\right)}\right]_{mean}=\frac{k'}{k}$$

وتحسب طاقة التنشيط E من المعادلة رقم (3).

التجربة رقم (۲۵) تعيين رتبة التفاعل

النظريسة:

يحفز تفاعل البروم والأسيتون بواسطة محلول حامضي ، ويعطي معدل التفاعل كما يلى :

$$\frac{dx}{dt} = k[H+]^{2} [Br_{2}]^{2} [CH_{3}COCH_{3}]^{2} ... (1)$$

حيث إن كلاً من b, a أو c رتبة التفاعل بالنسبة للعامل الحفاز، البروم والأسيتون وإذا كان تركيز أيون الهيدروجين ثابتًا بسلسلة من التجارب. يمكن عندها كتابة المعادلة السابقة كالتالى:

$$\frac{dx}{dt} = k[Br_2]^b [CH_3COCH_3]^e$$

$$k = k[H^+]^a$$
: حیث

وبدراسة حركية التفاعل عند ثبوت أيون الهيدروجين يمكن عندها تحديد مرتبة التفاعل بالنسبة للبروم والأسيتون .

الأدوات والكيماويات:

قارورتان مع سدادتیهما سعة کل منهما 250 ملیلیترات، ثرموستات عند درجة الحرارة $^{\circ}25$ م ، ماصة ، ساعة توقیت 0.02 M محلول بروم 1 M محلول أسیتون ، 1 M حامض الکبریتیتك 1 M 1 محلول أیودید البوتاسیوم 1 محلول کبریتات الصودیوم 1 M محلول ثنائي کاربونات الصودیوم .

العملي :

يوضع حوالي 100 مليليتر من M 0.02 محلول البروم بقارورة ويوضع بالقارورة الأخرى خليط من 50 مليليت أسبيتون و 50 مليليت حامض

الكبريتيك . تعلق القارورتان بالثرموستات عند درجة الحرارة 25°م وتتركان لمدة 15 دقيقة لتصلا حالة الاتزان الحراري .

ثم يضاف الأسيتون إلى محلول البروم وتشغل حينها ساعة التوقيت . تؤخذ نماذج من الخليط المتفاعل مقدار كل منها 10 مليليترًا بفترة زمنية مقدارها 5 دقائق وتصب بقارورة حاوية على 10 مليليترات من 1 محلول ثنائي كاربونات الصوديوم وحوالي 2 مليليتر من 0.25 M محلول أيوديد البوتاسيوم .

يعاير الأيودين المتحرر بمحلول M 0.01 كبريتات الصوديوم ويرسم شكل بياني بين حجم كبريتات الصوديوم والزمن . يتابع التفاعل حتى إتمامه أو لمدة أقصاها 40 دقيقة .

تعاد التجربة بوضع 100 مليليتر من 0.02 مطول البروم في قارورة، لكن يوضع بالقارورة الثانية خليط من 25 مليليترًا أسيتون و 25 مليليتـرات ماء و 50 مليليترات حامض كبريتيك .

تجري تجربة ثالثة باستخدام خليط من 37.5 مليليت أسينون 12.5 مليليت . مليليترات ماء و 50 مليليترات حامض كبريتيك بالقارورة الثانية .

بافتراض زيادة كمية الأسيتون لكل الحالات بحيث يمكن افتراض ثبوت تركيزه خلال التفاعل، لذا تستتج مرتبة التفاعل بالنسبة للبروم من الأشكال البيانية. يرسم شكل آخر من النتائج لاستحصال مرتبة التفاعل بالنسبة للأسيتون . كما يجب اشتقاق قيمة الثابت لل (تكون تراكيز الأسيتون وحامض الكبريتيك المذكورة بالطريقة عيارية) .

التجربة رقم (٢٦)

تعيين الشد السطحي باستعمال مقياس التوتر السطحي النظرية:

يرتبط الشد السطحي لسائل بوزن قطرة منه تسقط تجربة من نهاية أنبوبــة $D = \frac{mg}{2\pi v F} \ : \$ بالتعبير التالي :

حيث v الشد السطحي m كتلة القطرة الساقطة g عجلة الجاذبية الأرضية r قطر نهاية الأنبوب و r دالة إلى v حيث v حجم القطرة الساقطة v

وباستخدام مقياس الشد السطحي لقياس الشد السطحي يصب حجم ثابت من السائل كقطرات ساقطة بحرية من نهاية الأنبوب ويحسب عدد القطرات المتكونة وبإعادة التجربة للحجم نفسه من سائل أساس (معلوم شدة السطحي)، يمكن عندها حساب الشد السطحي المجهول من العلاقة:

$$\frac{v_1}{v_2} = \frac{m_1 g F_2}{m_2 g F_1} = \frac{v_1 d_1 F_2}{v_2 d_2 F_1}$$

حيث d₁ و d₂ كثافة السائل الأول والسائل الثاني على التوالى .

أما الدالة ${f F}$ فتعتبر شكلاً بسيطًا ضمن مجال واسع من قيم ${f v}={f r}^{1/3}$ و إلم يكن هناك اختلاف كبير بحجم قطرات السائلين يمكننا كتابة ما يلي :

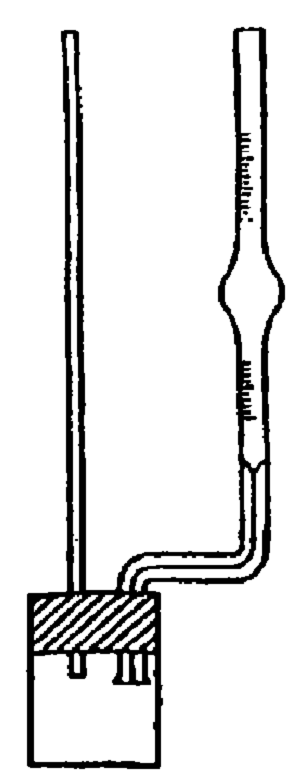
$$\frac{\mathbf{v_1}}{\mathbf{v_2}} = \frac{\mathbf{v_1} \, \mathbf{d_1}}{\mathbf{v_2} \, \mathbf{d_2}}$$

إذا كانت v تساوي حجم كل سائل ساقط ، n_1 و n_2 عدد قطرات الـسائل $v_2 = \frac{v}{n}$ $v_1 = \frac{v}{n}$: $v_2 = \frac{v}{n}$

$$\frac{v_1}{v_2} = \frac{n_2 d_1}{n_1 d_2} : 133$$

الأدوات والكيماويات:

مقياس الشد السطحي بطريقة وزن النقطة (Stalagmemeter) (الشكل التالي) وعاء مستقبل، ثرموستات عند درجة الحرارة 20°م بنزين ورابع كلوريد الكاربون .



مقياس التوتر السطحى

العملىي:

يعاير مقياس الشد السطحي لإيجاد مقدار التقسيمات المناظرة لقطرة واحدة من السائل، إذ يجب إجراء ذلك لكل سائل بشكل منفصل وذلك قبل تسجيل الملاحظات الأساسية . كما يجب أن يكون الجهاز نظيفًا وجافًا قبل السشروع بالتجربة، بعد معايرة الجهاز هذه يمكن تجري أجزاء القطرة، إذا لزم ذلك، وبدقة 0.05 من القطرة .

وبعد ذلك يملأ مقياس الشد السطحي بالبنزين ويثبت مع الوعاء المستقبل ثم توضع المجموعة في الثرموستات عند درجة الحرارة 20° م بحيث إن مستوى السائل بمقياس الشد السطحي أقل منه بالثرموستات .

بعد الوصول إلى الاتزان الحراري يعاير بجريان البنزين من مقياس السشد السطحي بمعدل لا يزيد عن 15 قطرة بالدقيقة . ويمكن ضبط معدل الجريان بتثبيت قطعة أنبوب مطاطية بماسك ملولب في نهاية مقياس الشد السطحى .

يحسب عدد القطرات المتكونة وكذلك مستوى انخفاض البنزين من الإشارة العليا إلى الإشارة السفلي بمقياس الشد السطحي . يعاد القياس إلى أن يتم الحصول على نتائج منطابقة أي لا يختلف عدد القطرات بالقياسات المختلفة عن 0.5 من القطرة .

ينظف مقياس الشد السطحي ويجفف ثم تعاد التجربة باستخدام سائل ذي شد سطحي مجهول ، ومثال ذلك ، رابع كلوريد الكاربون .

ومن النتائج بحسب الشد السطحي للسائل المدروس . علمًا بان السشد السطحي للسائل المدروس . علمًا بان السشد السطحي للبنزين عند درجة الحرارة 20°م هي : (28.88 dyne Cm⁻¹)

التجربة رقم (٢٧) تعيين التوتر السطحي البيني (بطريقة الحقنة المايكرومترية)

النظريــة:

يتعلق حجم قطرة السائل المتحررة من فتحة صغيرة بالشد السطحي للسائل، $v=rac{m.g}{2\pi rF}$

حيث m كتلة القطرة ، g عجلة الجاذبية الأرضية ، r القطر الخارجي للأنبوبة الشعرية و F عامل يعتمد على v / $r^{1/3}$ / v حيث v حجم القطرة . ويمكن تحديد ناتج السفر v السائلين غير ممترجين v و v السشد البينسي (interfacial tension)

حيث يمكن استخدام هذا العامل لحساب السشد البيني $A \gamma C$ بسين أحد السائلين المذكورين وليكن A وسائل ثالث C ، شريطة إجراء التجارب مع A و A و A .

تفيد طريقة حجم القطرة بـشكل خـاص لتحديـد الـشد البينـي، أمـا الحقنة المايكرومترية فهي مناسبة لقياس حجم القطرة . ويعطي الـشد البينـي الحقنة المايكرومترية فهي مناسبة لقياس حجم القطرة . ويعطي الـشد البينـي السئلين بما يلي : $\frac{v(d_A - d_B)g}{2\pi rF}$

 $\mathbf{d}_{A} > \mathbf{d}_{B}$ و \mathbf{d}_{B} كثافة السائلين A و $\mathbf{d}_{A} > \mathbf{d}_{B}$. ($\mathbf{d}_{A} > \mathbf{d}_{B}$

الأدوات والكيماويات:

حقنة مايكرومترية ، بنزين ، كلوروفورم ، رابع كلوريد الكاربون ومحلول حامض الكروميك .

العملسى:

تنظف الحقنة المايكرومترية بمحلول حامض الكروميك ثم تغسل كليًا بالماء المقطر . ما لم تنظف نهاية الإبرة بشكل جيد فسوف تظهر مشاكل بتكوين القطرة إذ ستغطي نهاية الإبرة كليًا .

لذا يمكن وضع إبرة الحقنة بمكان رطب تمامًا (عندها r = القطر الخارجي للإبرة) أو وضعها بمكان جاف كليًا (عندها r = القطر الداخلي للإبرة).

فإذا لم تـزل أيونات الكروميك تمامًا بعد تنظيف الإبرة فإنها تترطب بسرعة وبوجود طور عضوي بالحقنة فمن المصعوبة تكوين قطرة بل ستغطي القطرة نهاية الإبرة المستدقة.

وبحالة أخرى إلم تنظف الإبرة بحامض الكروميك وبوجود طور سائل بالحقنة يحتمل كثيرًا أن تكون الأنبوبة ماصة للماء عندها تتكسر قطرات الماء داخل الإبرة، لذا يفضل بشكل عام غسل الحقنة بحامض الكروميك ثم غلسها تمامًا بالماء بعدها يتم إجراء التجربة بحيث يبقى الماء دائمًا داخل الحقنة.

بعد تنظيف الحقنة وغلسها، تملأ بالماء المقطر ثم تكون قطرات ووبطء بالبنزين . أما إنزال آخر 10 بالمائة من القطرات فيتم بمدة لا تقل عن دقيقة ونصف، ولا يستصل حجم القطرة v بدقة إلا بحرص شديد عند ضبط اللولب المايكرومتري تتكون عدة قطرات .

ويسجل حجمها الوسطي . ثـم تستحـصل كثافـات البنــزين، المـاء ، والشد البيني H_2O γ C_6H_6 عند درجة حرارة التجربــة، لــذا تستحـصل قيمــة g / rF والتي تدمج مع نتائج تجــارب أخــرى وبيانــات أخــرى مــن الجــدول التالي لحساب الشد البيني للماء والكلوفوفورم H_2O γ CC_2 والماء ورابع كلوريــد الكاربون H_2O γ $CHCl_3$.

. (1) $v/r^{1/3}$ مع F مغیر (1). نغیر الجدول (1)

r / v ^{1/3}	F	$r/v^{1/3}$	F
0.00	1.0000	1.00	0.6098
0.30	0.7265	1.05	0.6179
0.35	0.7011	1.10	0.6280
0.40	0.8628	1.15	0.6407
0.45	0.6669	1.20	0.6535
0.50	0.6515	1.225	0.656
0.55	0.6362	1.25	0.652
0.60	0.6250	1.30	0.640
0.65	0.6171	1.35	0.623
0.70	0.6093	1.40	0.603
0.75	0.6032	1.45	0.583
0.80	0.6000	1.50	0.567
0.85	0.5992	1.55	0.551
0.90	0.5998	1.60	0.535
0.95	0.6034		

التجربة رقم (۲۸)

تعيين تغير الشد السطحي لسائل مع درجة الحرارة النظريسة:

يتغير الشد السطحي لسائل بتغير درجة الحرارة، وقد اقترحت عدة معادلات لربط الشد السطحي مع درجة الحرارة، وأكثرها محققة لذلك هي :

$$v\left(\frac{M}{d}\right)^{\frac{2}{3}} = K\left(t_1 - 6 - t\right) \qquad \dots (1)$$

حيث الكثافة، M الوزن الجزيئي، t_1 درجة الحرارة الحرجة للسائل المدروس و K ثابت .

ولقد وجد أنه لمواد كثيرة ، مثلا ، ثنائي كبريتيد الكاربون ، رابع كلوريد الكاربون وثنائي أثيل الأيثر تكون قيمة معامل درجة الحرارة K ثابتة وهي حوالي 2.1 ، وتكون قيمة K أقل من ذلك لسوائل معينة كالماء ، الكحول وحامض الكاربوكسيل ومتغيرة مع درجة الحرارة.

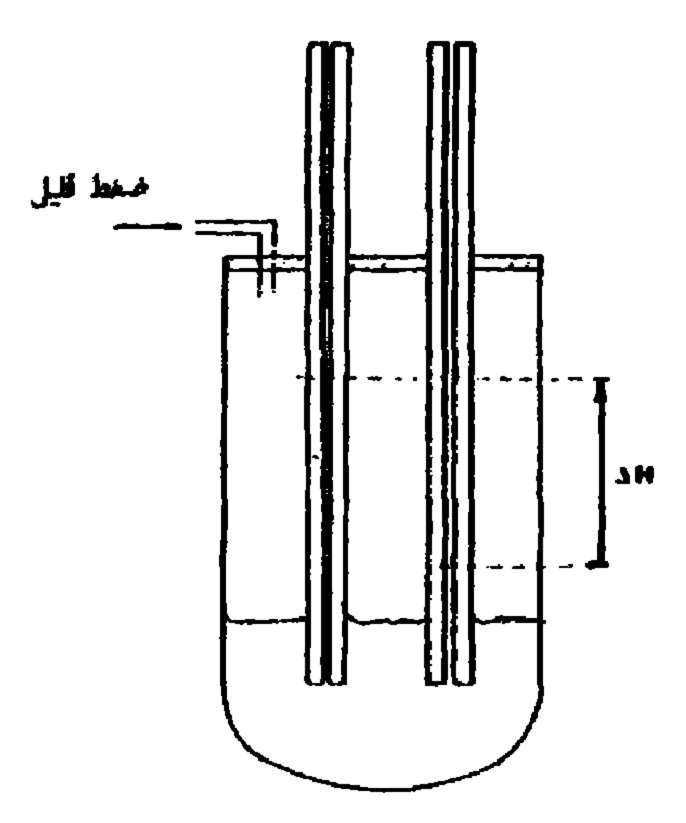
ويرجع هذا السلوك لارتباط هذه السوائل إذ لا يكون الوزن الجزيئي الفعال لها M ولكن Mx حيث x درجة الارتباط . لذا يعطي معامل درجة الحرارة كالتالى :

$$\frac{d[v(Mx/d)^{2/3}]}{dT} = K = 2.1 \qquad ... (2)$$

نا کانت x = 1 القیمة التجریبیة معتمدة علی افتراض أن x = 1 عندها $x = (2.1 / K^1)^{2/3}$... (3)

ويمكن تحديد الشد السطحي لسائل من ملاحظة فرق ارتفاع السائل ، بأنبوبتين شعريتين مختلفتين بفتحيتهما ومغموستين بالسائل ، كما في الشكل التالي . وتعطى نسبة الشدين السطحين للسائلين B, A بالمعادلة التالية :

$$\frac{\gamma A}{\gamma B} = \frac{(d_A \cdot \Delta h_A)}{(d_B \cdot \Delta h_B)} \dots (4)$$



جهاز معرفة الارتفاع النسبي بالأنابيب الشعرية

حيث Δh_B . Δh_A الفرق بمستويي السائلين B, A على التوالي بالأنابيب الشعرية Δh_B . Δh_A وكثافة كل من السائلين والشد السطحي لأحد السسائلين(1) ، يمكن عندها تحديد الشد السطحي للسائل الآخر .

وبإجراء النجربة عند عدة درجات حرارية مختلفة وحسب المعادلة (1) يعطى رسم γ (M/d) مقابل t خطًا مستقيمًا .

ويرتبط الشد السطحي بارتفاع السائل في الأنبوبة الشعرية كما بالمعادلة التالية :

$$\gamma = \frac{\text{rhd g}}{2\cos\theta} \qquad \dots (5)$$

حيث \mathbf{r} قطر الأنبوبة الشعرية \mathbf{g} عجلة الجاذبية الأرضية و $\mathbf{\theta}$ زاوية تلامس الأنبوبة الشعرية بالسائل . إذا ابتلت الأنابيب السعرية كليًا $\mathbf{\theta} = \mathbf{0}$ فالأنبوبتان الشعريتان لهما أنصاف أقطار \mathbf{r}_2 , \mathbf{r}_1 يكون :

$$\Delta h = \gamma \left(\frac{2}{dg}\right) \left(\frac{1}{r_1} - \frac{1}{r_2}\right) \qquad \dots (6)$$

 $\left(rac{1}{r_{_{1}}}-rac{1}{r_{_{2}}}
ight)$: وباستخدام سائل ذي شد سطحي معلوم يمكننا الوصول لقيمة

وبوجود أنبوبتين شعريتين لهما فتحتين قياسيتين ، فلا نحتاج استخدام سائل ذي شد سطحي معلوم لمعايرة النظام وذلك لمعرفة أقطار الأنابيب الشعرية .

الأدوات والكيماويات:

أنبوبتان شعریتان تتراوح أقطار فتحتیهما 1.5 إلى 2 ملیلیتر و 0.3 إلى 0.4 ملیلیتر و 0.3 الله 0.4 ملیلیتر، ثرموستات زجاجی، كاثتومیتر بنزین .

العملسي :

نتظف الأنابيب الشعرية وأنبوبة الغليان بمحلول حامض الكروميك ، الماء ثم بالكحول وتجفف الأجهزة ويوضع حجم قليل من الماء المقطر بأنبوبة الاختبار ثم تغمس بها الأنابيب الشعرية كما هو مبين بالشكل السابق .

يقاس الفرق بارتفاع الماء المقطر داخل الأنابيب الشعرية Δh ، باستخدام الكاثتوميتر وذلك عند درجات الحرارة 20°م ، 30°م ، 50°م . تنظف أنبوبة الغليان والأنابيب الشعرية وتجفف كما سبق وتعاد التجارب عند الدرجات الحرارية السابقة نفسها وذلك باستخدام البنزين .

يجب الوصول إلى الاتزان عند كل درجة حرارية مع التأكد من أن درجة حرارة السائل في أنبوبة الاختبار مماثلة لدرجة حرارة الثرموستات . هذا الاتزان الحراري يستغرق وصوله حوالي 15 إلى 20 دقيقة . ويجب تطبيق ضعط قليل على النظام، كما في الشكل السابق .

وستحصل ذبذبة بقعر السائل . ويجب ألا يتغير فرق ارتفاع السائل داخـــل الأنابيب الشعرية Δħ جراء إزالة الضغط المطبق . بحال حصول تغيــر بارتفــاع السائل يعني ذلك أن الأنابيب الشعرية وسخة مسبقًا ويستلزم تنظيفها ثانية .

يجب قياس كثافات السوائل بواسطة بكتوميتر (جهاز لقياس الكثافة) وبحال عدم معرفة أقطار الأنابيب الشعرية تستخدم المعادلة (4) لحساب الشد السطحي للبنزين عند الدرجات الحرارية الثلاث.

أما المعادلة (5) فتستخدم عند معرفة الأقطار الداخلية للأنابيب السشعرية . يرسم شكل بياني بين $v \in M / d$) مقابل t ويستحصل منه t من الميل . كما يجب حساب t للماء من المعادلة (3) .

التجربة رقم (٢٩) تعيين الامتزاز بطريقة الامتزاز الأيزوثرمي

النظريــة:

يمكن التعبير عن تغير قدرة المادة على الامتزاز بتغير تركيز المادة الممتزة بواسطة الامتزاز الأيزوثرمي ، ويعرف ذلك أحيانًا بامتزاز فرندلج الايزوثرمي (Freundlich adsorption isotherm) .

$$a = ke^{1/n}$$
 ... (1)

حيث a كتلة المادة الممتزة لكل وحدة كتلية مازة ، c التركيز المتزن للمادة الممتزة وكلاً من n, k ثوابت .

ويمكن كتابة المعادلة (1) كالتالي:

$$\log a = \log k + \frac{1}{n} \log c \qquad \dots (2)$$

لذا ينتج من رسم log a مقابل log c خطًا مستقيمًا ميله 1 / n وتقاطعه مع المحاور log k .

وعند تحديد الامتزاز بطبقة أحادية يمكن حينها التعبير وبشكل جيد عن سلوك النظام بأيزوثيرم آخر يعرف بلانجماير أيزوثيرم (Langmuir isotherm).

$$\mathbf{a} = \frac{\mathbf{k}_1 \mathbf{c}}{1 + \mathbf{k}_2 \mathbf{c}} \qquad \dots (3)$$

حيث 41, 14 ثابتين . يمكن كتابة هذه المعادلة كالتالى :

الأدوات والكيماويات:

- (أ) امتزاز الأسيتون بواسطة الفحم: قارورة يود، فحم، أسيتون، حامض كبريتيك عياريته 2N، هيدروكسيد الصوديوم بعيارية 2N، محلول يود عياريته 0.1N ومحلول ثيوكبريتات الصوديوم بعيارية معلومة.
- (ب) امتزاز حامض الخليط بواسطة الفحم: حامض خليك نظامي ، هيدروكــسيد الصوديوم عياريته 0.1N وفحم .

العملسي :

يمكن تحري امتزاز كل من حامض الخليك والأسيتون.

أولاً - امتزاز الأسيتون بواسطة الفحم:

يحضر محلول من الأسيتون بعيارية حيوالي 0.2M وذلك بخلط 15 مليليترا أسيتون مع 11 مليليتر ماء . يخفف 50 مليليترا من هذا المحلول إلى 250 مليليترا بقارورة مدرجة .

ثم يحدد الأسيتون بالطريقة التالية، يوضع 10 مليليترات من محلول الأسيتون في قارورة الأيودين ويضاف إليه حوالي 12 مليليترات هيدروكسيد الصوديوم بعيارية 2N مع 12 مليليترا ماء .

ثم يضاف 40 مليليترا من يود ذي عيارية 0.1N تغلق القارورة وترج جيدًا وتترك لمدة عشر دقائق . يضاف بعدها إلى القارورة حوالي 12 مليليترا حامض كبريتيك بعيارية 2N وكذلك 12 مليليتر ماء ، ثم يعاير اليود المتحرر بمحلول كبريتات الصوديوم ذي عيارية 0.1N ويكافئ مليليترا واحدًا من 0.1N أيودين إلى 0.000967 جم أسيتون .

يهز 100 مليليتر أسيتون بعيارية 0.2M مع 1.00 جم فحم لمدة دقيقتين . ثم يرشح الخليط بورقة ترشيح جافة، ثم تلقي العشرة مليترات الأولى من الرشاح

(إذ يمكن حصول امتزاز بها بورقة الترشيح) ثم يحدد الأسيتون الناتج بالرشاحة حجميًا بعد تخفيفه كما ذكر سابقًا .

تعاد التجربة باستخدام تراكيز مختلفة مثل 0.00, 0.02, 0.00 مسن محلول الأسيتون المستحصل بتخفيف مناسب للمحلول الأولى ذي التركيل 0.2M ولا تحتاج رشاحات هذه التجربة للتخفيف قبل تحليلها، ويعطي إضافة 20 مليليترا أيودين بعيارية 0.1M فائضاً مناسبًا لتحديد كمية الأسيتون .

يحسب الأسيتون الممتز ' a ' بفرق التراكيز قبل وبعد التجربة . يرسم log a مقابل c حيث c تركيز الأسيتون الموجود بالرشاحات، ومن الرسم تحدد قيمة k و n من تلاقي الخط المستقيم الناتج وميله على التوالي .

ثانيًا - امتزاز حامض الخليك بواسطة الفحم:

يخفف محلول حامض الخليك العياري بعامل مقداره 2, 4, 0, 10, 00 و 50 ليصبح الحجم النهائي 100 مليليتر بكل حالة . يوضع 100 مليليتر من حامض الخليك العياري بإحدى القارورات المخروطية الست ويوضع بالخمس الباقية المحاليل المخففة والتي يشغل حجم كل منها 100 مليليتر .

توزن نماذج (حـوالي 3 جـم) مـن الفحـم المنـشط وتوضـع بكـل قارورة ثم تمزج المحاليل بفترات متواترة أمدها 15 دقيقـة . ترشـح محتويـات كل قارورة بورقة ترشيح جافـة تلقـى 10 مليليتـرات مـن الرشـاح البدائيـة للأسباب الأنفة الذكر .

يسحح حجم معلوم من الرشاح بواسطة هيدروكسيد المصوديوم ذي عيارية 0.1N وكأحجام مناسبة من الرشاح هي 2 مليليتر من المحلول الأكثر تركيزًا ويليه على التوالي 5, 10, 25, 50 مليليترًا من المحاليل الباقية الأكثر تخفيفًا.

من المهم أن تكون الأزمنة متساوية ولكل الحالات بين إضافة الفحم وأجزاء الترشيح وكذلك المدة الصغرى لحصول الاتزان ، هي 15 دقيقة ويفضل أن تكون 30 دقيقة أو ساعة .

تحسب كمية حامض الخليك الممتزة لكل جرام من المادة المارة (الفحم المنشط) إذ تختبر طريقتان فريندليخ و لانجماير Langmuir , Freundick برسم log a مقابل c / a , log c مقابل .

التجربة رقم (٣٠) تعيين تغير التوصيل الكهربائي مع التركيز للإلكتروليتات القوية والضعيفة

النظريــة:

يعرف التوصيل النوعي K لأي موصل كهربائي بمقلوب المقاومة النوعية لانتقال التيار الكهربائي ، أي :

$$K = \frac{1}{aR} \Omega^{-1} Cm^{-1}$$

حيث R المقاومة ، 1 الطول (رسم) . a مساحة مقطع الناقل (سم) . a نحصل على التوصيل المكافئ ، a من ضرب التوصيل النوعي بحجم المحلول (سم) والحاوي على واحد جم بين الإلكتروليت كما يلي :

$$A = K v \Omega^{-1} Cm^{-2} eqt.^{-1}$$
 ... (1)

حيث . فإذا كانت c تركيز المحلول بالجرامات المكافئة في الليتر، فإن v تساوي 1000 ، وبإهمال الفرق بين المليليتر والسنتيمتر المكعب، عندها:

$$A = K1000 c \Omega^{-1} Cm^{-2} eqt.^{-1} ... (2)$$

لاحظ بأن المكافئ كمية من المادة مرافقة بانتقال فرداي واحد من الكهرباء فإذا حمل جزيء واحد أفرداي من الكهرباء فإذا حمل جزيء واحد أفرداي من الكهرباء فهناك مكافئ بالجزيء الواحد . فقط بحال ترافق جزيء واحد بانتقال فرداي واحد فإن الجزيء والمكافئ متماثلان .

ويتغير كل من التوصيل النوعي (Specific Conductance) ويتغير كل من التوصيل النوعي (equivalent Condustance) في المحلول بتغير تركيزه و إلى المحلول بتغير المحلول بالمحلول بالمحلول بالمحلول بالمحلول بالمحلول بالمحلول بالمحلول بالمحلول المحلول بالمحلول با

تزداد المواصلة النوعية بزيادة تركيز المحلول . وتزداد المواصلة المكافئة بزيادة تخفيف المحلول لنحصل على قيمة حدية A . عند التخفيف اللانهائي أي عندما يكون التركيز يساوي صفرًا .

ولا تساوي قيمة المكافئ الإلكتروليت بتركيز المصفر نظيرتها للمذيب النقي . بينما المواصلة المكافئة للمحلول تكون عندما تصبح المسافة لانهائية بين أيونات الإلكتروليت ؛ لذا فهي حرة من التجاذب البيني . ونجد أنه بالنسبة لإكتروليتات خاصة، اقترح (Kohlraush) علاقة تجريبية كالتالى :

 $A = A_0 - b \sqrt{C}$

حيث b ثابت . وتعرف هذه الإلكتروليتات بالإلكتروليتات القوية إذ يعطي رسم A مقابل \sqrt{b} خطًا مستقيمًا لتراكيز حتى 0.01N . والمعادلة صحيحة لحدود بعض بالمائة، وعلى أي حال فهي صحيحة لتراكيز حتى 0.1N من الإلكتروليتات أحادية التكافؤ منفردة .

ولمحاليل مخففة من الإلكتروليتات أخرى كثيرة . كحامض الخليك لا تعطي شكلاً بيانيًا ذا خط مستقيم . إذ تعرف هذه بالإلكتروليتات الضعيفة وتسزداد قيمة التوصيل المكافئ بسرعة عندما تقترب قيمة \sqrt{c} من الصفر . ولا يمكن عندها استكمال الشكل لإيجاد قيمة A .

الأدوات والكيماويات:

قنطرة دوران (Doran) للتوصيل الكهربائي . خلية للتوصيل الكهربائي . خلية للتوصيل الكهربائي حيث يكون ثابت الخلية حوالي 0.36 . ثرموستات وأبيضاً 0.1N أو 0.01N محلول كلوريد البوتاسيوم ، 0.1N محلول كلوريد السصوديوم، 0.1N حامض الخليك وماء موصل لكهرباء .

ونلاحظ أنه يجب قياس القدرة على التوصيل الكهربائي للماء الموصل بشكل منفصل وطرح القيمة من قدرة المحاليل على التوصيل الكهربائي .

ويجب تنظيف خلايا التوصيل الكهربائي جيدًا ثم إمرار بخار بها قبل الاستعمال ويجب استعمالها بحرص لسهولة تهشمها وارتفاع ثمنها . كما يستلزم طلاء الأقطاب بطبقة رقيقة من البلاتين الأسود وعدم لمسها ثم تغمس بالخلايا ولا تحرك أثناء التجربة . وبحال عدم استعمال الأقطاب فتوضع بالماء المقطر .

وتحضر محاليل التوصيل وتخفف وزنيًا . وعند تعذر اتباع هذه الطريقة بدقة فيجب أداء تخفيف المحاليل بحرص شديد . ويمكن استخدام 0.1 أو 0.01 محلول جرامي لِتُرِيِّ من كلوريد البوتاسيوم لمعايرة خلايا التوصيل الكهربائي . إذ يحضر المحلول الجرامي اللتري بإذابة جرام واحد مكافئ من الإلكتروليت في يحضر المحلول الجرامي اللتري بإذابة جرام واحد مكافئ من الإلكتروليت في 1000 جرام من الماء .

يمكن أيضًا تحضير محلول مناسب للمعايرة بإذابة وزن معلوم من كلوريد البوتاسيوم في ماء التوصيل داخل قارورة مدرجة وضبط الحجم عند درجة الحرارة يمكن $^{\circ}$ 25 م يكن عندها حساب الموصلية الكهربائية من معادلة شد لومسكي . التجريبية التالية : $\sqrt{(c)}$ A = 149.82 - 93.85 $\sqrt{(c)}$

حيث e . التركيز الجرامي المكافئ بالليتر .

ويختلف المحلول الجرامي الليتري قليلاً عن المحلول العياري . وفيما يلي التوصيل النوعي لكلوريد البوتاسيوم مقدرة بـــ أوم ¹⁻ سم¹⁻ .

0.01N	۰,۰۱ محلول جرامي لتري	0.1N	0.1 محلول جرامي لتري	درجة الحرارة
0.001224	0.0012205	0.01120	0.011167	18 م
0.001412	0.0014088	0.01289	0.012856	25 م

وعادة لا يستعمل ماء الحنفية بقياسات التوصيل الكهربائي ولأغلب الأغراض، عدًا التي تستلزم دقة فائقة ، يمكن اعتبار الماء ذي المواصلة النوعية

5-10 أوم 1- سم - نقيًا . وكطريقة مناسبة لتحضير " ماء الموصلية " تكون بامرار الماء المقطر في عمود يحتوي على مخلوط من راتنجات التبادل الأيوني . ويمكن الحصول على ماء للموصلية خال من المواد العضوية باستخدام أجهزة تقطير خاصة .

العملسي :

يضاف حجم معلوم من محلول كلوريد البوتاسيوم النظامي إلى خلية التوصيل بواسطة ماصة ، تغسل الأقطاب بالماء المقطر، تجفف بأوراق ترشيح، تغمس بمحلول كلوريد البوتاسيوم، ثم توضع بخلية التوصيل . إذ يجب أن تكون الأقطاب بعمق لا يقل عن 1 سم من سطح المحلول .

تثبت الخلية في الثرموستات عند درجة الحرارة $^{\circ}$ 6 . وتترك لمدة لا تقل عن 10 دقائق للتأكد من وصول النظام إلى الاتران الحراري . تربط بعدها الخلية بقنطرة التوصيل وتقاس مقامة المحلول ويعطي ثابت الخلية بالمعادلة التالية : $C = \mathbb{R}^{K}$

حيث R المقاومة و K التوصيل النوعي لمحلول كلوريد البوتاسيوم .

تعاد التجربة مع 0.1N من محلول كلوريد المصوديوم باستخدام كمية المحلول نفسه في خلية التوصيل . يخفف المحلول للضعفين وتقاس مقاومة المحلول الممدد . تعاد هذه الطريقة لسبعة أضعاف من التخفيف، وبكل حالة تحسب المواصلة النوعية من المعادلة . K = C/R حيث R مقاومة محلول كلوريد الصوديوم .

ويحسب التوصيل المكافئ من المعادلة (2) ترسم القيم المحسوبة للتوصيل المكافئ مقابل \sqrt{c} بحدد ميل الشكل الناتج .

وتعاد التجربة مع 0.1N من حامض الخليك ، ويرسم شكل بياني للتوصيل المكافئ مقابل \sqrt{c} . يقارن ميل هذا الشكل مع الموجود لكوريد الصوديوم .

التجربسة رقسم (٣١)

تعيين التوصيل الكهربائي في معايرة خليط حمضي النظرية:

بإضافة محلول قاعدي قوي إلى محلول حامضي قوي، تنخفض حينها الموصلية الكهربائية نتيجة إحلال أيونات الهيدروجين السريعة الحركة محل أيونات المعدن الفاعلية والأبطأ حركة.

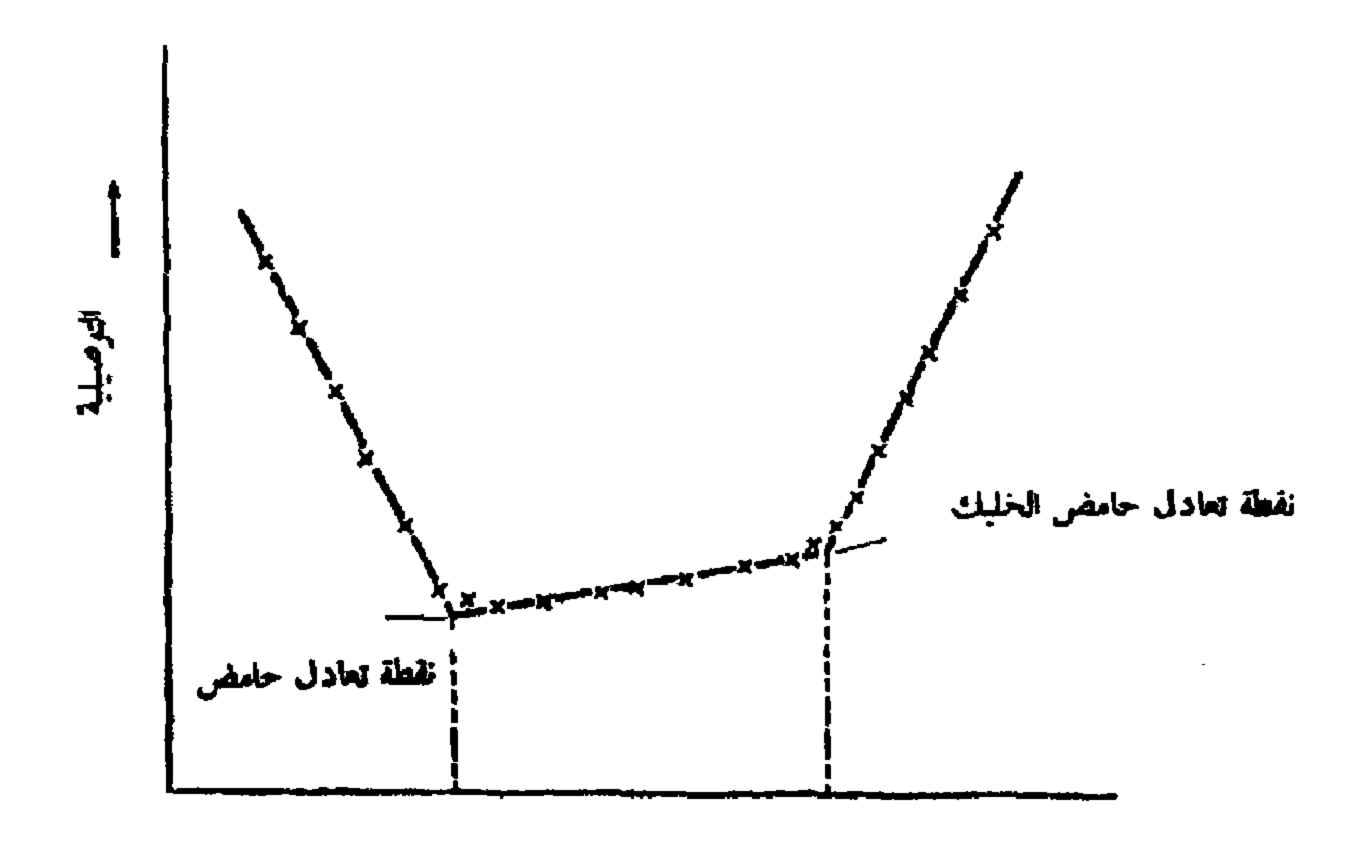
بعدها تزداد التوصيل الكهربائي بزيادة أيونات الهيدروك سيد عند إتمام المعايرة لذا يرسم مقابل حجم محلول القاعدة المضاف، ف ستعطي نقطة انتهاء المعايرة بانعطاف حاد بالشكل البياني .

وعند إضافة قاعدة قوية إلى حامض ضعيف، يـزداد التوصيل تـدريجيًا في البدء، كأن يتفكك بشكل واهن إلكتروليت ضـعيف ويتحـول إلـى أملاحـه. يتبع ذلك زيادة سريعة وكبيرة بالتوصيل عند نقطـة التعادل نتيجـة فائض أيونات الهيدروكسيل الموجودة.

إذا تمت معايرة خليط من حامض قوى وحامض ضعيف بقاعدة قويمة نلاحظ في البدء تناقص الموصلية تتبعها زيادة ثم زيادة سريعة معطية نقطتي تعادل كما بالشكل التالي:

الأدوات والكيماويات:

قنطــرة دوران الموصــاية (Doran Conductivity Bridge) خلية الموصــاية مــن النسوع الــذي يغمـس بــالمحلول ، خلــيط مــن 0.1M حــامض الهيــدروكلوريك و 0.1M حــامض الخليــك، ومحلــول مــن هيدروكسيد الصوديوم .



مليليتر من هيدروكسيد الصوديوم تغير التوصيلة مع حجم هيدروكسيد الصوديوم المضاف

العمليي :

ينظف وعاء الخلية ويجفف، تشطف الأقطاب بالماء المقطر شم بالخليط الحامضي، ويكتمل التحضير بإزالة الحامض الفائض بورق الترشيح، تغمس الأقطاب بكوب حاو على 50 مليليترًا من الخليط الحامضي شم توصل بقنطرة الموصلية. ثم تقاس موصلية المحلول.

بعدها يصب 0.1N هيدروكسيد الصوديوم إلى المحلول الحامضي وتقاس 66, 62, 85, 54, 45, 41, 37, 33, 29, 20, 16, 12, خلط المحلول بعد إضافة بدروكسيد الصوديوم. قبل قياس الموصلية لكل إضافة بستازم خلط المحلول جيدًا.

ويحدد الحجم الكلي للحامض والقاعدة . تعين V قيمة التوصيل، يرسم شكل بياني من K مقابل قراءات السحاحة إذ ترسم ثلاثة خطوط مستقيمة مارة بالنقاط للحصول على نقطتى التعادل .

التجربة رقم (٣٢) تعيين قابلية الذوبان بمقياس الموصلية

النظريــة:

يمكن لمحلول مشبع بسطح قليل الذوبان ككبريتات الرصاص، يكون المحلول مخففًا بحيث يمكن الافتراض بمساواة مواصلته المكافئة . (equivalent Condcutance) التوصيل المكافئ لمحلول لانهائي التخفيف . يمكن الحصول على قيمة التوصيل النوعي (Specific Conductivity) كبريتات الرصاص بتحديد الموصلية النوعية لمحلولها المشبع مطروحة منها الموصلية النوعية للمذيب .

K solution - K solrnt = K pbSO₄

وتعطى التوصيل المكافئ لكبريتات الرصاص كالتالي:

$$K pbSO_4 = K pbSO_4^V = \frac{K pbSO_4}{C}$$

حيث v الحجم بالمليلترات والحاوي على مكافئ واحد مــن المــذاب و c تركيز المحلول بالجرامات المكافئة من المذاب لكل مليليتر واحد .

بافتراض التوصيل المكافئ للمحلول المشبع مساويًا وبشكل تقريبي التوصيل المكافئ بحالة التخفيف اللانهائي . يمكننا عندها كتابة ما يلى :

$$\lambda pb^{2+} + \lambda SO_4^{-2} = \frac{K pbSO_4}{c}$$

$$c = \frac{k pbSO_4}{\lambda pb^{2+} + \lambda SO_4^{-2}}$$
: j

حيث +3SO₄ ، \lambda pb الموصلية الأيونية عند التركيز اللانهائي لكل مــن أيونات الرصاص والكبريتات على التوالي .

الأدوات والكيماويات:

قنطرة كامبرج للموصلية (Cambridge Conductivity) خلية للتوصيل الكهربائي، خلاط، ماء للموصلية وكبريتات الرصاص .

العملىي:

تشطف خلية الموصلية جيدًا بماء التوصيل ثم تملأ من هذا الماء مع التأكد بعدم وجود فقاعات هوائية ملتصقة بسطح الأقطاب . تقاس بعدها موصلية الماء . تشطف الخلية، وتملأ ثانية بماء الموصلية وتقاس مرة أخرى موصلية للماء .

تعاد هذه العملية إلى أن يستحصل على نتائج متطابقة . ويجب أن تتم كل القياسات السابقة عند درجة الحرارة 25° م . ويؤخل نموذج من كبريتات الرصاص ويرج عدة مرات بماء الموصلية لإزالة أي شوائب ذائبة . يعلق نموذج كبريتات الرصاص المغسول بقارورة قد غسلت سابقًا بماء الموصلية وملأت به . تسخن القارورة إلى درجة الحرارة $30 - 35^{\circ}$ م ، شم توضع بثرموستات عند درجة الحرارة 25° م وتخلط بقوة إلى أن يتم الاتزان أي يستبع ماء الموصلية بكبريتات الرصاص الذائبة .

تحدد المواصلة النوعية لهذا المحلول بقياسات متتالية وباستعمال نماذج جديدة بكل قياس إلى أن نحصل على نتائج متطابقة ويجب إدخال النماذج من كبريتات الرصاص مغلقة بمرشح من الزجاج الصوفي لمنع دخول الجزيئات الصلبة إلى خلية الموصلية.

وبإعطاء الموصليات الأيونية المكافئة التالية عند التخفيف اللانهائي يمكننا حساب قابلية ذوبان كبريتات الرصاص عند درجة الحرارة 25°م مقدرة بالجرام لكل 100 جرام من الماء .

 ${\rm Pb}^{2+}$ 72.0 ${\Omega}^{-1}$ Cm² eqt.⁻¹ SO₄²⁻ 79.0 ${\Omega}^{-1}$ Cm² eqt.⁻¹

التجربة رقم (٣٣) تعيين أعداد النقل الأيوني بطريقة هتروف النظرية:

تشترك كل الأيونات بنقل النيار الكهربائي بعملية التحليل الكهربائي والجزء المنقول من النيار الكلي بواسطة أيون مفرد يعرف بعدد النقل لذلك الأبون. لذا فمجموع أعداد النقل لكل أيونات المحلول يساوي واحدًا.

يتنقل التيار الكهربائي بفضل هجرة الأيونات بين الأقطاب وإذا حدد المكافئ لأيون منفرد قد تنقل بين الأقطاب أثناء عملية النحلل الكهربائي ويتم التعبير عن ذلك بجزء من الكمية الكلية للكهرباء المنتقلة فالعدد الناتج هو عدد النقل لذلك الأيون . وهذه هي أساس طريقة هتروف بتحديد أعداد النقل .

وبهذه التجربة سيتم تحلل كهربائي إلى 0.05M من كبريتات النحاس بين أقطاب نحاسية . وسيتم إيجاد الكمية الكلية للكهرباء المنقلة أثناء عملية التحلل من زيادة كمية النحاس في المحلول حول القطب الأنودي لخلية هتروف من تحليل الأنوليت (السائل المجاور للأنود) عند نهاية التحلل الكهربائي .

ومن معرفة كمية الكهرباء الكلية المنتقلة وزيادة عدد أيونات النحاس فـــي الأنوليت، يمكن عندها حساب كمية النحاس المنتقلة ومنها عدد النقل الأيوني.

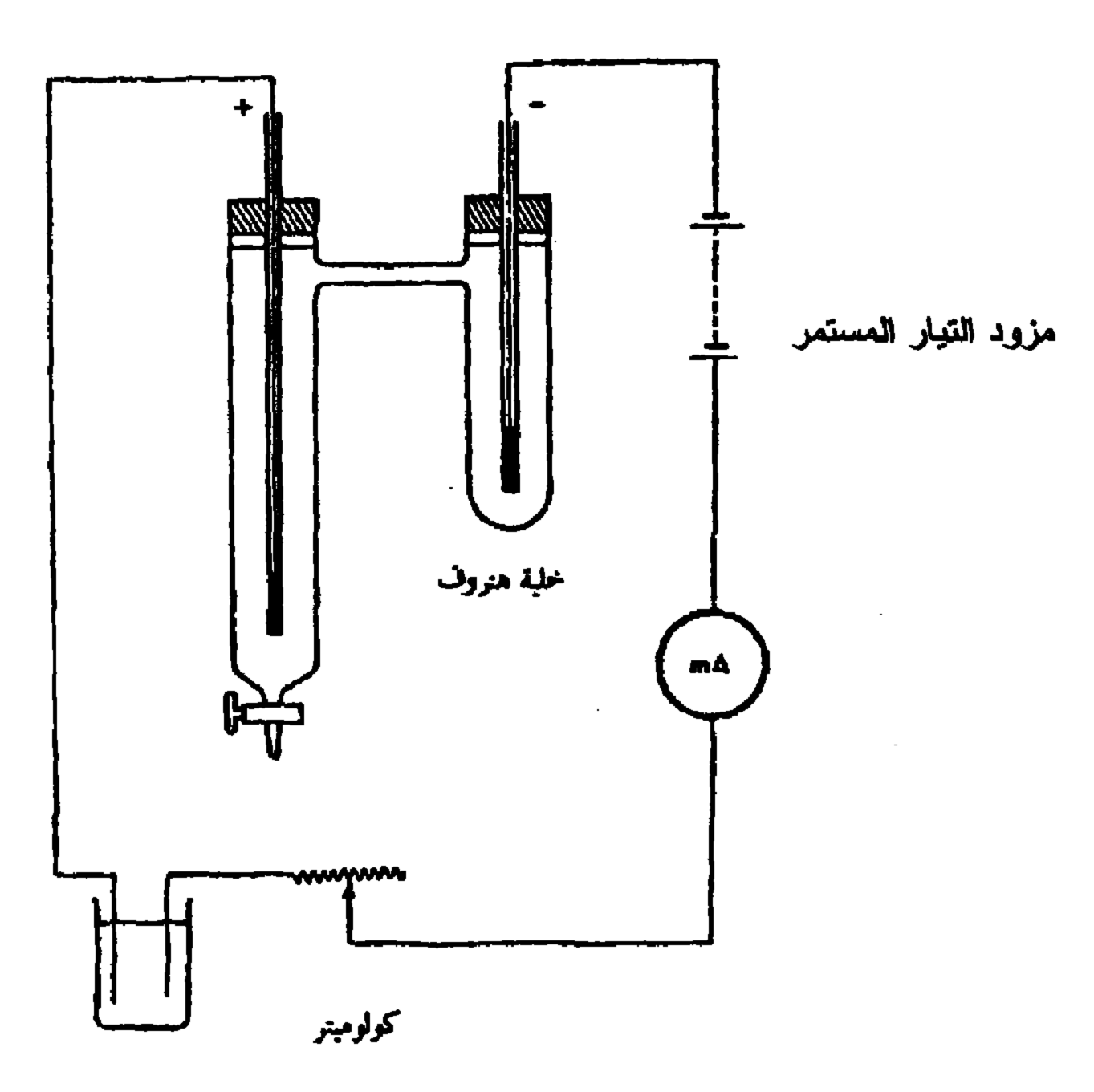
الأدوات والكيماويات:

خلية هتروف، فولتميتر نحاسي (Copper Coulometer) مزود بالتيار المستمر أي حوالي 60 فولت ، ميلي أميتر ، مقاومة متغير 0.05M محلول كبريتات النحاس وكذلك 0.1N محلول ثيوكبريتات الصوديوم وأيوديد البوتاسيوم ومحلول من كبريتات النحاس .

العمليي :

يضاف حوالي 20 مليليتراً من 0.05M محلول كبريتات النحاس في كاس موزون ثم يوزن الكأس مع محتوياته ثانية . أما محتويات المحلول من النحاس فتحدد بواسطة أيوديد البوتاسيوم ومحلول 0.1N محلول ثيو كبريتات الصوديوم . ويعبر عن النتيجة بالمكافئ النحاسي لكل جرام مذيب .

ينظف كاثود الفولتيميتر النحاسي بالماء والكحول، ثم يجفف بفرن ويوزن، يدخل الكاثود إلى الفولتيميتر ويملأ الوعاء بالمحلول المزود تملأ . خلية هتروف بمحلول كبريتات النحاس بعد شطفها بالمحلول نفسه . وتدخل الأقطاب النحاسية وتكون الدائرة كما بالشكل التالي :



خلية هتروف والدائرة الكهربائية

يفتح النيار المستمر ويضبط النيار لحوالي 10 مليلي أمبير . يترك التحليل الكهربائي لمدة ساعتين ونصف . وبعد انتهاء التحلل يسكب حوالي ثلثي الأنوليت بكأس موزونة ثم يحدد محتويات المحلول من النحاس . ويعبر عن النتيجة بـــ x جرام في الماء محتوية على y مكافئ من النحاس، حيث x وزن الماء في نمـوذج الأنوليت المعاير .

تجمع هذه النتيجة مع التحليل السابق وتحسب الزيادة في الأرقام المكافئة من النحاس في x جرام ماء . ويسحب الكاثود من الفولتميتر، يغسل بالماء المقطر والكحول ثم يجفف ويوزن كالسابق .

ونفرض زيادة وزن الكاثود الفولتميتر a مكافئ من النحاس، وهذه هي كمية النحاس التي قد ذابت في القطب الأنودي بخلية هتروف معطية ارتفاعًا بزيادة كمية النحاس بالمحلول، بعد هذا ينتقل النحاس بتأثير المجال الكهربي؛ لذا فالزيادة المنظورة بكمية النحاس في الأنوليت ستكون أقل من a مكافئ.

ولو فرضنا أن زيادة النحاس المنظورة بالأنوليت b مكافئ، لذا كمية النيار المنتقلة هي a-b مكافئ، والآن ستتاسب a-b) مع كمية التيار المار . لذا يعطي المحمول بأيونات النحاس بينما تتناسب a مع الكمية الكلية للتيار المار . لذا يعطي عدد النقل n_{Cu}^{+2} بما يليي :

$$n_{Cu}^{+2} = \frac{a-b}{a}$$

$$n_{Cu}^{+2} + n_{SO4}^{-2} = 1$$
:

تجرى الملاحظات على قيمة النتيجة بضوء الأخطاء التجريبية الحاصلة .

التجربة رقم (٣٤) تعيين ثابت التفكك لحامض ضعيف وذلك بطريقة e.m.f التقريبية

النظريــة:

يمكن تحديد ثابت التفكك لحامض ضعيف وبدقة من قياسات القوة الدافعة الكهربائية e.m.f باستخدام خلية بدون اتصال بالسائل ، أما طريقة قياس فرق الجهد والمستلزمة لخلية ذات اتصال بالسائل فتعطي نتيجة تقريبية، ولكنها أكثر استخدامًا، إذ إنها طريقة سريعة ومناسبة .

وتتضمن الطريقة معايرة حامض ضعيف بقاعدة قوية، وتتبع تغير الدالــة الحامضية pH أثناء المعايرة بملاحظة جهد القطب الزجاجي .

ولنفرض أن لدينا محلولاً من a مول من حامض ضعيف أحادي القاعدية HA مضافًا إليه b مول من قاعدة أحادية الحامضية MOH ، بحيث إن b أقل من a يمكن التعبير عن تفاعل القاعدة بالحامض كالتالي :

 $HA + M^{+} + OH^{-} \rightarrow M^{+} + A^{-} + H_{2}O$

وسوف يتحلل بعض الحامض المتبقى:

 $HA + H_2O \implies H_3O + A^T$

كما سيحصل تميؤ ببعض الملح:

 $A^- + H_2O \rightleftharpoons HA + OH^-$

لذا سيحوي المحلول جزيئات من الحامض HA غير منحلة ، وكل ملن الأيونات التالية : M^+, A^-, OH^-, H^+

وحييت إن المحلول متعادل كهربائي فمجموع السشحنات الموجبة تساوي مجموع السشحنات السالبة، وبالإشارة لعدد جزيئات كل

أيـــون موجـــود بـــالمحلول بــــ $n_M^+ + n_H^+ = n_A^- + n_{OH}^-$ ، يكون : $n_M^+ + n_H^+ = n_A^- + n_{OH}^-$

ويجب أن يساوي عدد جزيئات أيونات M^+ إلى عدد جزيئات القاعدة $b + n_H^+ = n_a^- + n_{OH}^-$ المضافة ، لذا : $b + n_H^+ = n_a^- + n_{OH}^-$

ويجب أن تكون أيونات A^- الموجودة بالمحلول قد أتــت مــن الحــامض $a = n_{HA} + n_A^-$ الموجود أصلا، لذا : $a = n_{HA} + n_A^-$

حيث nHA عدد جزيئات الحامض غير المتفكك الموجودة في الخليط. ويعطى ثابت التحلل للحامض بما يلي:

$$Ka = \frac{a_{H}^{+} \cdot a_{A}^{-}}{a_{HA}} = a_{H}^{+} + \frac{m_{A}^{-}}{m_{HA}} + \frac{\gamma_{A}^{-}}{\gamma_{HA}}$$
 ... (3)

لنفرض الآن وزن المذيب في المحلول w كيلو جرام ، عندها : $n_{BA} = w_{HA}$, $n_A^- = wm_A$

وبضرب بسط ومقام المعادلة (3) في ٧٧ يعطي:

$$Ka = a_{H}^{+} \cdot \frac{wm_{A}^{-}}{wm_{HA}} \cdot \frac{\gamma_{A}^{-}}{\gamma_{HA}} = a_{H}^{+} \cdot \frac{n_{A}^{-}}{n_{HA}} \cdot \frac{\gamma_{A}^{-}}{\gamma_{HA}} \dots (4)$$

 $n_{A} = b + n_{H}^{+} - n_{OH}^{-}$: (1)

 $n_{HA} = a - n_A^- = a - b - (n_B^+ - n_{OH}^-)$: (2) المعادلة (2) عادلة (2)

بالتعويض بالمعادلة (4):

$$Ka = a_H^+ \cdot \frac{b + n_H^+ - n_{OH}^-}{a - b - (n_H^+ - n_{OH}^-)} - \frac{\gamma_A^-}{\gamma_{HA}}$$

$$a_{H}^{+} = Ka \cdot \frac{a - b - (n_{H}^{+} - n_{OH}^{-})}{a_{HA}^{-}} - \frac{\gamma_{HA}^{-}}{\gamma_{A}^{-}} \qquad ... (5) : j$$

وبتــذكر أن $m_{H}^{+}=w_{H}^{+}$. $m_{H}^{+}=w_{H}^{+}$ يمكــن كتابــة المعادلة (5) كالتالى :

$$a_{H}^{+} = Ka. \frac{a - b - w (m_{H}^{+} - m_{OH}^{-})}{b + w (w_{H}^{+} - m_{OH}^{-})} \cdot \frac{\gamma_{BA}}{A^{-}} \dots (6)$$

وحيث إن الحاصل الأيوني للماء يــساوي m_{H}^{+} . $m_{OH}^{-}=10^{-14}$ فــإذا تراوحت قيمة m_{H}^{+} بين m_{H}^{-10} . m_{H}^{+} بين $m_{H}^{+}=10^{-10}$ يمكننا إهمال ($m_{H}^{+}-m_{OH}^{-}$) لصغر قيمتها وتختزل المعادلة ($m_{H}^{+}=10^{-10}$) إلى : $\frac{\gamma_{HA}}{\gamma_{A}}$: $\frac{\gamma_{HA}}{\gamma_{A}}$

$$pH = pKa + log \frac{a}{a - b} + log \cdot \frac{\gamma_A}{\gamma_{HA}}$$
: أو ، أخذ القيمة اللوغاريتمية :

وإذا كان المحلول مخففًا بشكل كاف يمكن عندها حذف معامل النشاطية:

$$pH = pKa + log \frac{a}{a - b}$$

. b = a/2 حيث منتصف التعادل حيث

$$pH = pKa ... (7)$$

ويمكن تحديد نقطة انتصاف التعادل من ميل الرسم pH مقابل ν حجم القاعدة المضافة بالمليليتر، وبشكل أكثر دقة من ميل الرسم Δ pH / Δν ...

كما يجب رسم كلا الشكلين . يشير الأول إلى مجال التعادل ويعطي قيمة الدالة الحامضية pH عند نقطة انتصاف التعادل . فإن الشكل التفاضلي الثاني يعطى نقطة التعادي بشكل قمة .

الأدوات والكيماويات:

مقياس للدالسة الحامسضية pH meter قطسب زجساجي ، قطسب مسن كلوريد الزئبسق (قطسب كالوميسل) ، سسحاحة ، كسأس ، 0.1N هيدروكسيد الصوديوم و 64 / M من حامض البنزويك .

العملىي :

تقرأ تعليمات مقياس الدالة الحامضية قبل البدء بالتجربة . ثم يعاير مقياس الدالة الحامضية معلومة . الدالة الحامضية معلومة .

تشطف الأقطاب بالماء المقطر . ويضاف بالكأس 50 مليليترا من محلول الحامض السضعيف . تغمس الأقطاب بالمحلول . يوضع المحلول القاعدي النظامي بالسحاحة . تضاف القاعدة من السحاحة إلى الحامض بكميات قليلة ، ويضبط حجم القاعدة من حين لآخر لتعطي نقاطًا ذات أبعاد مقبولة على منحنى المعايرة .

حيث المجالات الحرجة هي إتمام المعايرة وانتصافها . علمًا بأن خطأ بسيطًا بقياسات الدالة الحامضية يعطي خطًا الدالة كبيرًا بقيمة ثابت التحلل . كما يجب إبعاد فوهة السحاحة عن الكأس أثناء قياس الدالة الحامضية وذلك بعد كل إضافة قاعدة .

يخلط المحلول جيدًا بعد كل إضافة قاعدة ويترك لمدة حوالي دقيقة واحدة قبل قراءة قيمة الدالة الحامضية . تستمر المعايرة إلى أن تثبت قيمة الدالمة الدالمضية تقريبًا إزاء إضافة كميات أخرى عن القاعدة .

من البيانات المستحصلة ، يرسم كل من $pH_{(a)}$ مقابل مليليتر من القاعدة المضافة . من السكل المضافة و $\Delta pH / \Delta v$ (b) مقابل $\Delta pH / \Delta v$ (b) البياني (b) تحدد عدد المليليترات من القاعدة واللازمة للمعايرة . وتقرأ قيمة للدالة الحامضية عند نقطة انتصاف المعايرة من الشكل البياني (a) . وتعطي قيمة ΔpKa بواسطة المعادلة (3) .

التجربة رقم (٣٥) تعيين ثابت التفكك لحامض ضعيف وذلك بطريقة قياس التوصيل

النظريسة:

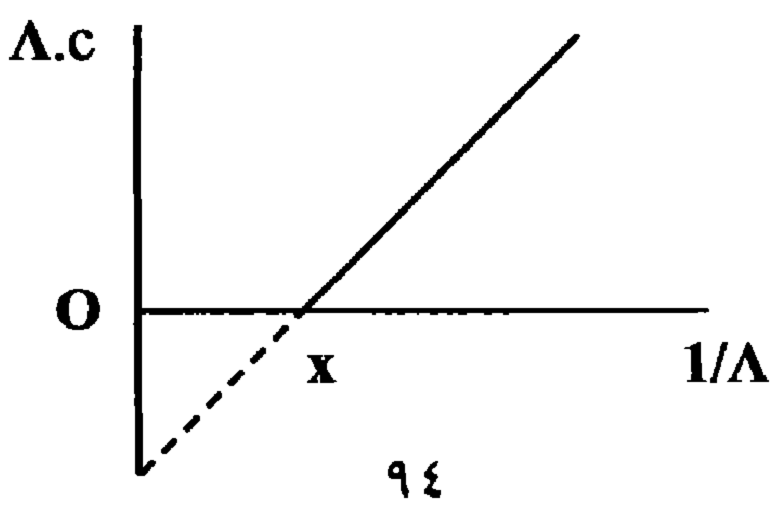
حسب ما يسمى بقانون التخفيف الأوستوالد Ostwald dilution law الأجل الكتروليت ثنائى ضعيف . مثلاً الحامض الضعيف . HA . وهو كما يلى :

$$K_{c} = \frac{\alpha^{2} \cdot c}{(1 - \alpha)}$$

حيث α درجة التفكك ، α التركيز ، و κ_c ثابت يسمى أحيانًا بثابت التحلل التقليدي . وحسب نظرية التحلل لأرهينوس ، تعطي درجة التفكك بنسبة التوصيل المكافئ إلى التوصيل عند التخفيف اللانهائي . $\alpha=\Lambda/\Lambda_o$ لذا يعطى التعويض عن α بمعادلة ثابت التحلل .

$$K_{c} = \frac{\Lambda^{2} \cdot c}{A_{o} (\Lambda_{o} - \Lambda)} , \frac{\Lambda}{\Lambda_{o}^{2}} K_{c} = \frac{(1 - \Lambda/\Lambda_{o})}{\Lambda_{o}}$$

$$A \cdot c = K_{c} = \left(\frac{\Lambda_{o}^{2}}{\Lambda} - \Lambda_{o}\right) ...(1)$$



 $(OX)(OY) = -K_cY$... (2)

حيث K ثابت التفكك التقليدي .

الأدوات والكيماويات:

قنطرة دوران للموصلية الموصلية عالم الموصلية الموصلية مناسبة لإكتروليت ضعيف، ماصة بسعة 25 مليليترًا، قارورة مدرج بسعة 50 مليليترًا ماء توصيل (Conductivity Water) من محلول كلوريد البوتاسيوم الجرامي الليتري الليتري المناويك . 4: 2 ناسبيوم البنزويك .

العمليي :

تشطف خلية التوصيل ثلاث مرات بمحلول كلوريد البوتاسيوم . يحدد ثابت الخلية . تفرغ الخلية . تشطف بماء التوصيل ثم تشطف ثلاث مرات بالمحلول الحامضي . يوضع بخلية التوصيل كمية مقاسة من المحلول الحامضي ، وذلك بشكل كاف يغمس الأقطاب بما لا يقل عن 1 سم عن سطح المحلول .

وتحضر محاليل 2:4:5 من ثلاثي ميثيل حامض البنزويك:

 $(0.2 \times 10^{-3} \text{ M} \cdot 0.25 \times 10^{-3} \text{ M} \cdot 0.3 \times 10^{-3} \text{ M} \cdot 0.35 \times 10^{-3} \text{ M})$

وذلك بالتخفيف بواسطة ماء التوصيل مع تحديد الموصلية عند كل تخفيف . يحضر الشكل البياني A_c مقابل A_c (انظر الشكل السابق) وتحسب قيمة ثابت التفكك التقليدية K_c بواسطة المعادلة (2) .

التجربة رقم (٣٦) التجربة رقم (٣٦) تعيين ثابت التميؤ بطريقة قياس الموصلية

النظ بـــة:

عند إذابة ملح ناتج عن حامض قوي وقاعدة ضعيفة مثل كلوريد الأنيلين في الماء سيحدث تميؤ، عندها تتداخل أيونات الملح الموجبة (كاتيون) في المذيب لتكون القاعدة المقترنة بالملح والحامض المقترن بالمذيب هي:

$$C_6H_5NH_3^5 + H_2O \implies C_6H_5NH_2 + H_3O^+$$

$$1-\alpha \qquad \alpha \qquad \qquad \alpha$$

فاذا تمياً جازء من الملت مقداره a بعطي عندها ثابت التميؤ hydrolysis Constant .

$$K_b = \frac{\alpha_2}{(1-\alpha)v} \qquad \dots (1)$$

حيث ٧ الحجم مقدارًا بالليترات والحاوي على جزيء واحد من الملح.

أما موصلية المحلول الملحي الذي يتم به التميؤ فهي متكونة جزئيًا من موصلية أيونات الملح وجزئيًا من موصلية الأيونات الناتجة عن التميؤ فإذا كانت مع درجة التميؤ و Av الموصلية المكافئة للمحلول عند التخفيف v عندها:

$$\Lambda = (1 - \alpha) \Lambda_v + \alpha \Lambda' \qquad \dots (2)$$

حيث Λ_v الموصلية المكافئة لمحلول ملح غير متميئ عند التخفيف v و Λ_v الموصلية المكافئة لحامض الهيدروكلوريك عند التخفيف.

يمثل الحد الأول بالجانب الأيمن للمعادلة (2) موصلية الأيونات غير المتميأة والحد الثاني موصلية حامض الهيدروكلوريك الناتج بالتميؤ . يمكن إهمال موصلية الأثيلين الحر بترتيب المعادلة (2).

$$\alpha = \frac{\Lambda_{v} \Lambda_{v} \Lambda_{v}}{\Lambda_{v} \Lambda_{v}} \dots (3)$$

الأدوات والكيماويات:

قنطرة كامبرج للموصلية (Cambridge Conductivity bridge) خلية موصلية ، أنيلين وكلوريد الأنيلين .

العملـــى:

يحضر N/32 من محلول كلوريد الأنيلين في الماء . يوضع N/32 مليليت من هذا المحلول في خلية الموصلية وتحدد موصليته عند درجة الحرارة N/32 . ويخفف المحلول إلى N/64 و N/64 وتحدد الموصلية عند كل تخفيف .

ويحضر N/32 من محلول كلوريد الأنيلين في N/32 من الأنيلين وتحدد موصليته عند درجة الحرارة 25° م . ثم يخفف هذا المحلول بمحلول N/32 من الأنيلين ليصبح لدينا N/64 و N/128 من محاليل كلوريد الأنيلين . ثـم تحـد موصلية هذه المحاليل . يحدد ثابت خلية الموصلية المستخدمة في هذه التجربة .

وبإعطاء البيانات التالية واستخدام النتائج المستحصلة بحساب : (a) درجة التميؤ عند كل تركيز ، (b) ثابت التميؤ لكلوريد الأنيلين ، (c) ثابت التحلل للأنيلين ، Λ_{ν} لحامض الهيدروكلوريك عند درجة الحرارة 25°م .

N/32 393 Ω^{-1} Cm⁻² eqt.⁻¹

N / 64 399 Ω^{-1} Cm⁻² eqt.⁻¹

N / 128 401 Ω^{-1} Cm⁻² eqt.⁻¹

. للماء عند درجة الحرارة 25°م = 1.01 × 14 (2 جم أبوني) 2 ليتر 2

التجربة رقم (٣٧) تعيين جهد القطب القياسي للزنك والنحاس طريسة:

تتألف الخلية الجلفانية من قطبين متصلين على التوالي . ونظريًا يمكن أي تفاعل متضمن على انتقال بالإلكترونات أي يكون قطبًا أي ، نظام مختزل – مؤكسد ولتحقيق ذلك عمليًا يستلزم كون القطب عكسي reversible من الناحية الشرموديناميكية .

ولا يمكن قياس قطب منفرد تجريبيًا ، ولكن عند تشكيل خلية متكاملة من قطبين يمكن عندها قياس الجهد - أحدهما بالنسبة للآخر - ولإمكانية مقارنة جهود الأقطاب ثم تثبيت جهد مقداره صفر بشكل كيفي .

وتم التوصل إلى أن جهد قطب الهيدروجين العياري أي أيونات الهيدروجين وغاز الهيدروجين وكلاهما عند النشاطية المساوية للواحد - يساوي صفرًا عند كل الدرجات الحرارية ويعبر عنها . جهد بقية الأقطاب بالنسبة إلى جهد قطب الهيدروجين القياسي .

وليكن لدينا نظام مختزل – مؤكسد بشكل عكسي مربوط بقطب هيدروجين عياري لتكوين خلية كاملة . فنجد أن كلا من الصيغتين هما :

$$(a=a_{ox})$$
 . ($a=a_{ox}$) الصيغة المؤكسدة ($a=1$) $B^{+}(a=1)$ $B^{-}(a=1)$ $B^{-}(a=1)$

ليكن تفاعل الخلية:

 $m_{ox} + \frac{1}{2} H_2 \rightarrow n_{red} + H^+$ ويمكن الحصول على زيادة الطاقة الحرة المرافقة لهذا التفاعل بتفاعل فانت هوف عند ثبوت درجة الحرارة كما بالمعادلة التالية :

$$\Delta G = \Delta G^{O} + RT \ln \frac{a_{red}^{n} \times a_{H}^{+}}{a_{OS}^{m} \times a_{H2}^{-1/2}}$$
 ... (1)

ويشير الدليل العلوي ٥ إلى الحالة القياسية.

وحيث إن الهيدروجين بحالته العيارية، لذا تختزل المعادلة (1) إلى:

$$\Delta G = \Delta G + RT \ln \frac{a_{red}^n}{a_{OS}^m} \qquad ... (2)$$

فإذا كان تفاعل خلية كما ذكر سابقًا فالقطب الذي تحدث عنده الأكسدة والاختزال (redo electrode) هو قطب الخلية الموجب وتعطي عندها القوة الدافعة الكهربائية (e.m.f) للخلية (Ecell كالتالى:

$$\mathbf{E_{cell}} = \mathbf{E_{redox}} - \mathbf{E_{H2}}^{o}$$

ولكن $\mathbf{E}_{\mathbf{H}^2} = \mathbf{0}$ لذا

 $\mathbf{E}_{\text{cell}} = \mathbf{E}_{\text{redox}}$

حيث \mathbf{E}_{redox} جهد نظام الأكسدة والاختزال .

$$\Delta G = zEE_{cell}$$
 : والآن

$$\Delta G = -zEE_{cell}$$

$$\Delta G = -zEE_{redox}$$

ويعطى التعويض في المعادلة (2)

$$E_{redox} = E_{redox} + \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{ox}^m}{a_{red}^n} \qquad ... (3)$$

والمعادلة (3) عامة تربط جهد القطب إلى نشاطي العناصر المؤكسدة والمختزلة التي يتكون منها القطب .

ولتحاشي الصعوبات العملية المرافقة لقطب الهيدروجين، فغالبًا عندما يستم الستعمال قطب معين لابد من معرفة جهده بدقة على مقياس الهيدروجين .

وسيتم استخدام نصف خلية من قطب كلوريد الزئبقور المشبع (كالوميل الكترود) كقطب أساس، ويتكون هذا القطب من زئبق متماس مع محلول مشبع بالنسبة لكلوريد البوتاسيوم وكلوريد الزئبقور.

وإذا ربط قطب الزنك مع قطب من الكالوميل لتكوين خلية كاملة، يمكن عندها قياس القوة الدافعة الكهربائية e. m. f لهذه الخلية ومعرفة قطب جهد الكالوميل وإمكانية حساب القوة الدافعة الكهربائية e. m. f لقطب الزنك . أما التفاعلات الحادثة عند قطب الزنك فهى :

$$Zn \implies Zn^{2+} + 2e$$

ويعطي تطبيق المعادلة (3) على هذا التفاعل.

$$E_{ZN} = E_{Zn} + \frac{RT}{2F} \ln m_{Zn}^{+2} \gamma \pm ... (4)$$

 m_{Zn}^{+2} و المعدل الوسطي لمعامل فعالية محلول كبريتات الزنك و γ المحرل الوسطي لمعامل فعالية محلول كبريتات الزنك ونـشاطية التركيز الجزيئي الجرامي لأيونات الزنك . بمعرفة جهد قطب الزنك في المحلول يمكن عندها حساب جهد قطب الزنك العياري .

نمكن إعادة هذه التجربة مع قطب نحاسي عندها يكون تفاعل القطب كالتالي : Cu $Cu^2 + 2e$

وتأخذ المعادلة (3) الصبيغة الحالية:

$$\mathbf{E}_{\mathrm{Cu}} = \mathbf{E}_{\mathrm{Cu}} + \frac{\mathrm{RT}}{\mathrm{2F}} \ln m_{\mathrm{Cu}}^{+2} \gamma \pm$$

الأدوات والكيماويات:

مقياس لفرق الجهد ، خلية كهربائية عيارية ، جلفسانوميتر ، بطارية ، ثرموستات ، قطب كالوميل مشبع ، قطب نحاسي ، قطب من الزنك و محاليل 0.1M وكذلك 0.01M وكذلك من كبريتات النحاس والزنك .

العملسي :

يوضع قطبا الكالوميل والزنك بكأس تحتوي على 0.1M من محلول كبريتات الزنك . توضع الخلية بالثرموستات عند درجة الحرارة 25°م وتترك لتصل إلى الاتزان الحراري ثم تربط بمقياس فرق الجهد . وتقاس القوة الدافعة الكهربائية e. m. f للخلية ويعاد هذا القياس بعد فترة من الزمن للتأكد من وصول النظام إلى حالة الاتزان .

تعاد الطريقة باستخدام 0.01M ، من مطول كبريتات الزنك . واستخدام 0.11M من محلول كبريتات الزنك من محلول كبريتات النحاس أولاً ثم 0.01M من محلول كبريتات النحاس ثانبًا .

ويجب تنظيف قطبي النحاس والزنك جيدًا بحامض ، وغسلهما بالماء ثـم تجفيفهما قبل كل تجربة . وعند استخدام خلايا الزنك – الكالوميل ، يمكننا استنتاج $\mathbf{E}_{cell} = \mathbf{E}_{cal}$ - \mathbf{E}_{Zn} :

 $\mathbf{E_{cell}} = \mathbf{E_{Cu}} - \mathbf{E_{cal}}$

ولخلايا النحاس - الكالوميل،

: حيث يعطي \mathbf{E}_{cal} من العلاقة التجريبية التالية

 $E_{cell} = 0.244 - 0.0007 (t - 25.)$

حيث t درجة الحرارة بالوحدات المئوية (السنتجراد) .

باستخدام معاملات النشاطية الأيونية الوسطية المعطاة فيما يلي ، تحسب جهود الأقطاب العيارية للزنك والنحاس باستخدام المعادلتين (4) و (5).

وفي هذا الجدول نجد معاملات الفعالية الوسطية ($\gamma\pm\gamma$) عند درجة الحرارة $^{\circ}25$ م لمحلولي كبريتات النحاس والزنك كما يلي :

0.01 M	0.1M	التركيز
0.404	0.158	كبريتات النحاس
0.400	0.161	كبريتات الزنك

التجربة رقم (۳۸) تعيين خلايسا التركيسز

النظريــة:

عند ربط قطبين لهما الطبيعة الكيميائية نفسها لتكوين خلية فسوف ينتج عن ذلك قوة دافعة كهربائية m. f عند وجود اختلاف بنشاطية القطبين . تسمى مثل هذه الخلية بخلية التركيز ، إذ يمكن الحصول على فرق النشاطية عند تماس أقطاب متماثلة بمحاليل مختلفة بنشاطها الأيوني .

وكأي خلية كهروكيميائية . فإن القوة الدافعة الكهربائية e. m. f لخلية التركيز هي حصيلة الفرق بين جهود أقطابها منفردة . ويمكن التحقق من ذلك بقياس جهدي قطبين مقابل قطب أساس ومن ثم قياس القوة الدافعية الكهربائية e. m. f عند ربط القطبين لتكوين خلية التركيز .

ويمكن ربط القطبين بـشكل مناسب بواسطة قنطرة ملحية تتكون في الغالب من أنبوبة زجاجية حاوية على محلول مركز من إلكتروليت أحادي التكافؤ تكون فيه أرقام النقل مساوية بين الأيونات الموجبة والأيونات الـسالبة . وتعرف الخلية بأكملها بهذه الحالة بخلية التركيز بدون تحول . وبهذه التجربة سيتم دراسة مثل هذه الخلية وهى كما يلى :

salt

 $Ag \mid AgNO_3$ (0.01M) | $NH_4NO_3 \mid AgNO_3$ (0.1M) | Ag $Ag \mid AgNO_3$ (0.01M) | $Ag \mid AgNO_3$ (0.01M) | 0.01M (0.01M) | 0.01M

. بعطي جهد E_{Ag}^1 يعطي جهد $E_{redox}=E_{redox}+rac{RT}{2F}$ ln $rac{a^moxd.}{a^nred}$ من المعادلة $Ag~|~AgNO_3~(~0.1M~)$

بما يلى:

$$E_{Ag}^{I} = E_{Ag}^{O} + \frac{RT}{F} \ln a_{Ag}^{+}(0.1)$$
 ... (1)

. Ag AgNO $_3$ ($0.01~\mathrm{M}$) للقطب E^2_{Ag}

$$E_{Ag}^{1} = E_{Ag}^{0} + \frac{RT}{F} \ln a_{Ag}^{+} (0.01)$$

وتعطى القوة الدافعة الكهربائية E لخلية التركيز بما يلى :

$$E = E_{Ag}^{1} - E_{Ag}^{2} = \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{Ag}^{+}(0.1)}{a_{Ag}^{+}(0.01)}$$
 ... (3)

الأدوات والكيماويات:

مقياس لفرق الجهد ، خلية كهربائية عيارية ، جلفانوميتر ، بطارية ، قطب كالوميل مشبع ، قنطرة ملحية ، أقطاب من الفضة ، محلول M 0.1 من نترات الفضة ، محلول مستبع من نترات الفضة ، محلول مستبع من نترات الأمونيوم .

العملسي :

تحفز أقطاب الفضة بغمسها بحامض النتريك المركز الذي يحتوي على قليل من نترات المصوديوم حتى يلاحظ ظهور بعض الغازات ، بعدها تزال الأقطاب وتغسل جيدًا بالماء المقطر .

ثم يغمس قطب بحوالي 25 ميليلتراً من 0.1M محلول نتسرات الفسضة . ويوضع قطب الكالوميل بكأس حاوية على محلول مشبع من كلوريد البوتاسيوم أو محلول مشبع من نترات الأمونيوم .

يربط محلولا القطبين بالقنطرة الملحية الحاوية على محلول مستبع من نترات الأمونيوم حيث توضع القنطرة الملحية لمنع ترسب كلوريد الفضة بقطب الكالوميل وبعدها تقاس القوة الدافعة الكهربائية للخلية بمقياس فرق الجهد . ثم تعاد الطريقة نفسها باستعمال محلول M 0.01 من نترات الفضة عوضاً عن محلول 0.1M من نترات الفضة .

ويربط بعدها نصفا الخلية مع بعض بواسطة قنطرة ملح نترات الأمونيوم وتقاس القوة الدافعة الكهربائية للخلية بأكملها . وباستخدام البيانات المعطاة أدناه يحسب جهد القطب العياري للفضة \mathbf{E}_{Ag} بتطبيق المعادلتين (1) و (2) .

تقارن القوة الدافعة الكهربائية e. m. f لخلية التركيز بالفرق بين جهدي قطبي الفضة \mathbf{E}^1_{Ag} و \mathbf{E}^2_{Ag} . كما قيست مع قطب الكالوميل الأساس . تقارن القيمة الدافعة الكهربائية e. m. f لخلية التركيز بالقيمة النظرية كما تم حسابها من المعادلة (3) .

 $E_{cell} = 0.244 - 0.0007 (t - 25)$

حيث t درجة الحرارة بالوحدات المئوية (سنتيغراد).

 $a_{Ag}^{+}(0.1) = 0.0733$

عند درجة الحرارة 25°م.

 $a_{Ag}^{+}(0.01) = 0.00892$

التجربة رقم (۳۹)

تعيين قابلية الذوباتية من قياسات القوة الدافعية الكهربائية النظريــة:

يمكن تعيين قابلية ذوبان إلكتروليت من قياسات القوة الدافعة الكهربائية ومن فكرة الخلية التي يعتمد جهد أحدد قطبيها على نشاطية أحد أيونات الإلكتروليت المدروس . ويمكن استخدام الخلية التالية، لتحديد قابلية ذوبان كلوريد الفضة مثلاً ، مشبع .

 $Ag \mid AgCl_{(S)} \ 0.01 \ MKCl \mid NH_4NO_3 \mid 0.01 \ AgNO_3 \mid Ag$ حيث يعتمد قطب الفسضة (كلوريد الفسضة) على نشاطية أيونات الكلوريد a_{Cl} ، على نشاطية أيونات الكلوريد a_{Ag} حسب مبادئ قابلية الذوبان .

بأخذ نشاطية أيونات الفسضة عند قطسب الفسضة – نترات الفسضة a_{Ag} (0.01) عندها تعطي القوة الدافعة الكهربائية للخلية a_{Ag} بما يلي :

$$E = \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{Ag}^{+}(0.01)}{a_{Ag}^{+}} \dots (1)$$

يعرف ناتج ذوبانية كلوريد الفضة Ksp كالتالى:

$$K_{sp} = a_{Ag}^{+} \cdot a_{Cl}^{-}$$
 ... (2)
$$a_{AG}^{+} = \frac{K_{sp}}{a_{Cl}^{-}}$$

وبتعويض قيمة a_{Ag}^{+} بالمعادلة (1) يعطى :

$$E = \frac{RT}{F} \ln a_{Ag}^{+} (0.01) - \frac{RT}{F} \ln K_{sp} + \frac{RT}{F} \ln a_{Cl}^{-}$$
 وبالتحويل إلى اللو غاريتم العشري والترتيب :

log Ksp = log
$$a_{Ag}^{+}(0.01)$$
 log $a_{Cl}^{-} - \frac{E_F}{2.303 \text{ RT}}$... (3)

وعلى ذلك يمكن حساب ناتج الذوبان من القوة الدافعة الكهربائية الخلية وذلك بمعلومية قيمة (0.01) a_{Ag}^+ ودائما نفرض أن نسشاطية أيونسات الكلوريد ترتفع فقط بالنسبة لكلوريد البوتاسيوم وتهمل بالنسبة لمساهمتها في كلوريد الفضة . وإذا أذيب كلوريد الفضة بماء نقي $a_{Ag}^+ = a_{Cl}^-$ وهذا من المعادلة (a_{Ag}^+)

$$\mathbf{a}_{Ag}^{+} = \mathbf{a}_{Cl}^{-} = \sqrt{(\mathbf{K}_{sp})}$$

لمحلول مخفف من ملح قليل الذوبان بحيث يمكن افتراض قيمة معدل كعامل النشاطية الأيونية مساوية للواحد، لذا يعطي ذوبان الملح فيه بالجذر التربيعي لناتج الذوبان K_{sp}.

الأدوات والكيماويات:

مقياس لفرق الجهد دقيق ، خلية قياسية ، جلفانوميتر ، بطارية ، قنطرة ملحية ، أقطاب من الفضة محلول 0.01 M من كلوريد البوتاسيوم ومحلول مشبع من نترات الأمونيوم .

العمليي :

تحفز تجربة الفضة كما في تجربة خلايا التركيز . فيوضع أحد الأقطاب بحوالي 25 ميليليترًا من محلول M 0.01 كلوريد البوتاسيوم شم تضاف إليه قطرتان من محلول 0.1M نترات الفضة للحصول على راسب من كلوريد الفضة .

يوضع قطب فضي آخر بحوالي 25 ميليليتراً من محلول 0.1 M نترات الفضة . يوصل محلولي القطبين بقنطرة ملح نترات الأمونيوم

ثم تقاس - القوة الدافعة الكهربائية e. m. f للخلية بأكملها بواسطة مقياس فرق الجهد الدقيق .

ومن خلال البيانات التالية يمكن حساب ناتج ذوبان كلوريد الفضة بتطبيق المعادلة (3) ومن النتائج يمكن حساب ذوبان كلوريد الفضة بالماء النقي عند درجة الحرارة 25° م.

 $a_{Ag}^{+}(0.01) = 0.00892$

 $a_{Cl} = 0.00902$

التجربة رقم (٠٤) تعيين قطب الهيدروكينين المرجع

النظريسة:

توجد عدة أقطاب مرجعية بالإضافة إلى قطبي الهيدروجين والكالوميل وهو كلوريد الزئبقور . وأكثر هذه الأقطاب سهولة مسن حيث الإعداد وكذلك المناسبة هو قطب الهيدروكينين ويتكون من بلاتين مغموس بمحلول منظم يحتوي على قليل من الهيدروكينين من خلط عدد متساو من جزيئات الكينون المائية والكينون وتوزان القطب هو:

$$Q + 2H^+ + 2e \rightleftharpoons Q H_2$$

ويعطى جهده بالمعادلة التالية:

$$E_{QH2} = E_{QH2}^{O} + \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{Q} \cdot a_{H}}{a_{QH2}}$$

$$= E_{QH2}^{O} + \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{Q}}{a_{QH2}} + \frac{RT}{F} \ln a_{H}^{+}$$

أو

$$E_{QH2} = 2.303 \, RT + \frac{2.303 \, RT}{F} \log a_H^+ \dots (1)$$

وبفرض الحد a_{QH2} / a_{QH2} ثابت . كما أن الحد الثابت بالمعادلة (1) معين لهذا القطب .

بهذه التجربة يربط قطب الكالوميل على التوالي بقطب الهيدروكينين المحتوي على محلول منظم قيمة دالته الحامضية الأسية 4. ثم تقاس القوة الدافعة الكهربائية للخلية الناتجة:

$$\mathbf{E}_{\text{cell}} = \mathbf{E}_{\text{QH}_2} - \mathbf{E}_{\text{cal}}$$

لذا من المعادلة (1)

$$pH = \frac{2.303 - E_{cat} - E_{cat}}{2.303 - F}$$

بمعرفة قيمة Ecat ، ثابت قطب الهيدروكينين وقيمة RT / F عند درجة حرارة التجربة، يمكن عندها حساب قيمة الدالة الحامضية pH للمحلول المنظم .

ويمكن إعادة هذه التجربة باستعمال محاليل منظمة ذات دوال حامضية تتراوح قيمها الأسية بين 1 إلى 8 ، وعند قيم أعلى للدالة الحامضية يحصل تأين بالهيدروكينون .

الأدوات والكيماويات:

مقياس دقيق لفرق الجهد . خلية قياسية ، بطارية ، قطب هيــــدروكينون ، قطب كالوميل ومحاليل منظمة تتراوح قيمة دوالها الحامضية من 2 إلى 8 .

العملىي:

تضاف كمية قليلة من هيدروكينين إلى 50 مليليتراً من محلول منظم وذلك بكأس صغيرة . تغمس قطعة من البلاتين بالمحلول المنظم ثم تكمل الخلية بربطها مع قطب الكالوميل تقاس القوة الدافعة الكهربائية للخلية .

ثم تحسب قيمة الدالة الحامضية للمحلول المنظم، باستخدام المعادلة ($^{1}(2)$) وتستحصل قيمة E_{cal} عند درجة حرارة – التجربة . تعاد هذه التجربة باستخدام محاليل منظمة تتراوح قيم دوالها الحامضية من 1 إلى 8 .

۱- عند درجة 18°م.

. فولت
$$0.0577 = \frac{2.303 \text{ RT}}{\text{F}}$$

ب- تثبت قطب الهيدروكينين = 0.6942 فولت . قيم هذه العوامل في درجات حرارة مختلفة يمكن الحصول عليها .

التجربة رقم (٤١) تعيين منحنى الدالة الحامضية pH للمعايرة للريسة:

يتكون أحد أشكال الأقطاب الزجاجية من أنبوبة زجاجية يوجد بنهايتها بصلة من الزجاج حاوية على تماس بلاتيني مغموس بمحلول منظم ويعتمد جهده (E_G) عند غمسه بمحلول اختبار على قيمة الدالة الحامضية لذلك المحلول ويعطي بالمعادلة الآتية :

$$EG = ثابت + \frac{RT}{F} \ln a_H^+$$

حيث $^+$ فعالية أيونات الهيدروجين بمحلول الاختبار . وليست ذات أهمية معرفة الجهد الدقيق لهذا القطب إذ يتضمن جهدًا متباينًا ويحتمل نتيجة وجود إجهادات عند السطح البيني للمحلول والزجاج ،عبر الغشاء الزجاجي حتى لو تساوت قيم نشاطية المحلولين المتواجدين على جانبي الغشاء .

وعمليًا يمكن تسجيل قيم الدالة الحامضية pH أثناء إجراء المعايرة. كما يمكن استخدام قيم الدالة الحامضية هذه ككاشف عند معايرة الحامض والقاعدة إذ يوجد تغير نسبي كبير بقيمة الدالة الحامضية عند نقطة التعادل.

بهذه التجربة يربط القطب الزجاجي على التوالي ممع قطب الكالوميل المشبع كالتالي محلول ذو قيمة pH ثابتة . غشاء زجاجي محلول ذو قيمة pH مجهولة قطب كالوميل .

يسجل التغير بقيمة الدالـة الحامـضية pH أثتـاء معـايرة هيدروكـسيد السحوديوم مـع حـامض الهيـدروكلوريك ، ولا يمكـن اسـتعمال نمـوذج قطرة Poggendrof لأن مقاومة القطب الزجاجي عالية جدًا . أي تصل للأسـس

pH باستعمال فولتميتر صمامي pH الدالية الحاميطية pH بالدالية الدالية الحاميطية pH بالدالية pH meter) (valve 'oltmeter)

الأدوات والكيماويات:

مقياس الدالة الحامضية (pH meter) قطب زجاجي، قطب كالوميل محلول 0.1M حامض الهيدروكلوريك، محلول من هيدروكسيد الصوديوم بمولارية أسمية مقدارها 0.1M .

العملىي:

تغسل الأقطاب بالماء المقطر وتجفف بورق الترشيح ثم تغمس عدة مرات بمحلول هيدروكسيد المصوديوم . تغمس الأقطاب في 25 ميليليترا من محلول هيدروكسيد المصوديوم وذلك بكاس . يعاير المحلول بحامض الهيدروكلوريك وتسجل قيمة الدالة الحامضية PH بعد كل إضافة من الحامض .

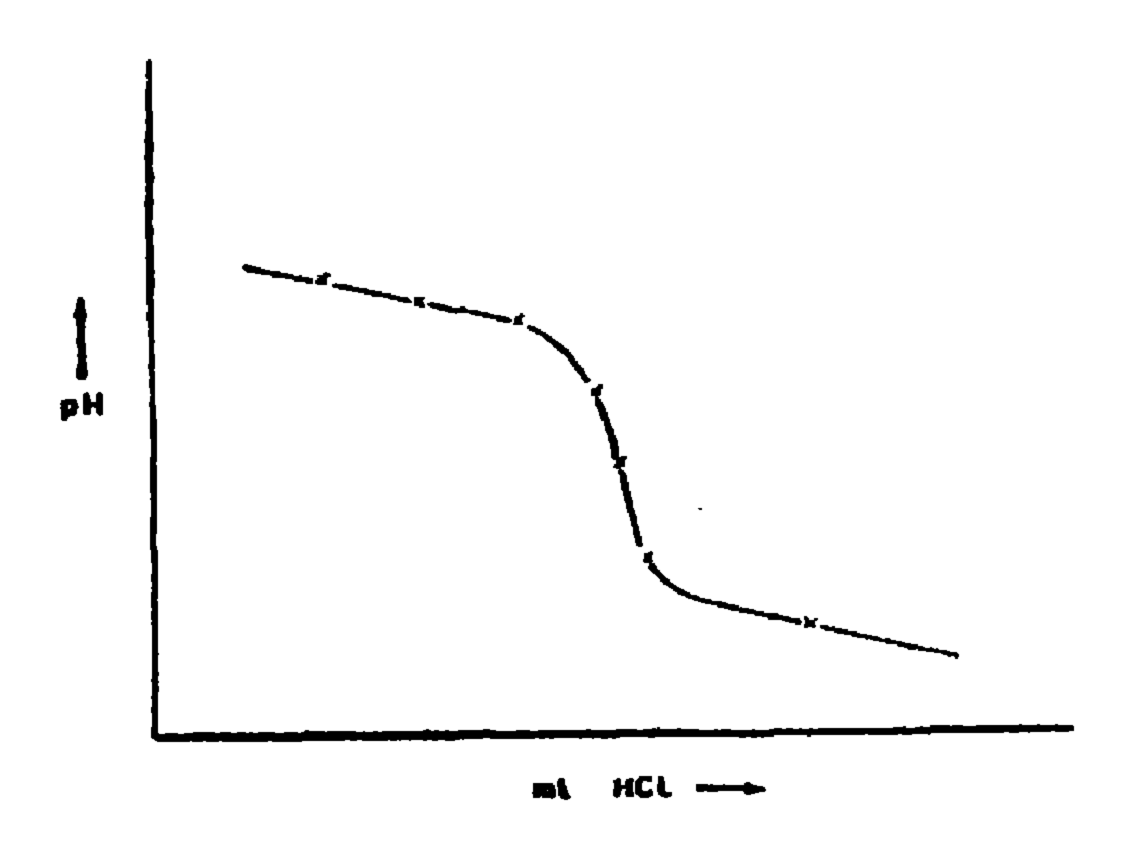
ترتب السحاحة بحيث يمكن إبعاد فتحتها السفلية عن الكأس بعد كل إضافة وذلك للتأكد من عدم سقوط أي قطرة في الخليط كما ستتاح الفرصة لمزج الخليط جيدًا قبل حرارة قيمة الدالة الحامضية .

تجرى تجربة معايرة مبدئية لتحديد المجال الذي تتغير فيه قيمة الدالة الحامضية بسرعة . وتؤخذ قراءات كثيرة في هذا المجال بالتجارب اللحقة . عند إنهاء التجربة تغسل الأقطاب وتغمس بالماء المقطر .

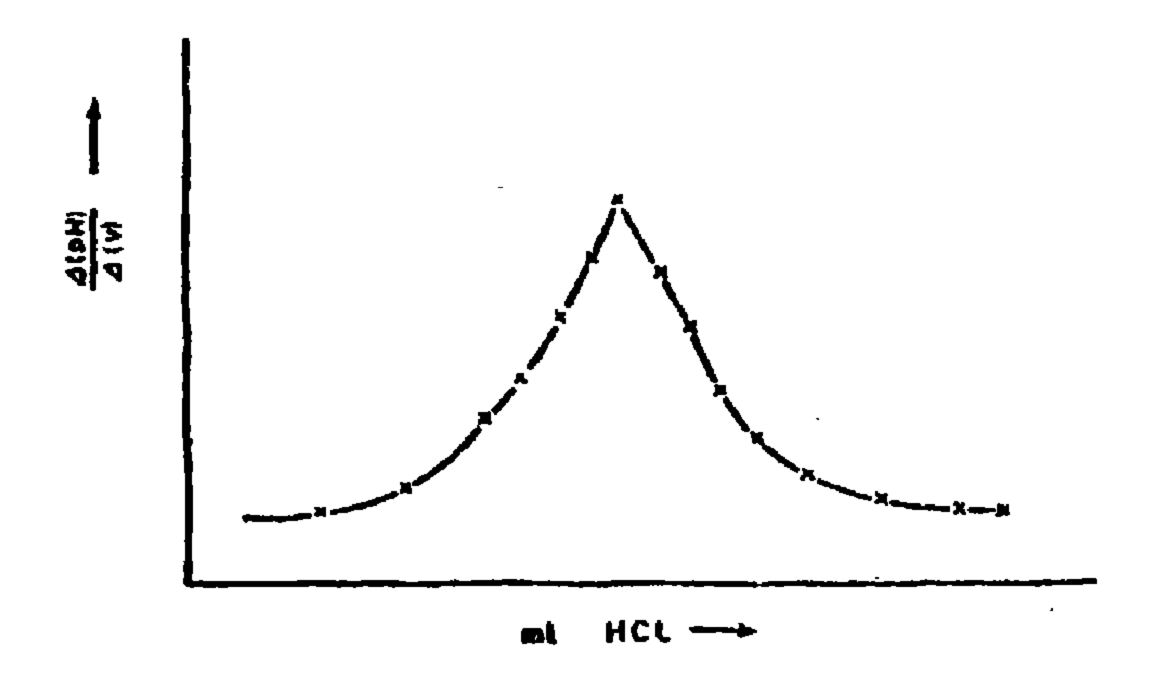
ترسم بعدها الأشكال البيانية التالية:

- . (1 مقابل حجم حامض الهيدروكلوريك المضاف (الشكل 1) . pH(a)
- (2) (ע) $\Delta (pH) / \Delta (v)$ (b) مقابل حجم حامض الهيدروكلوريك المضاف (الشكل 2).

تستحصل نقطة تعادل المعايرة من قيمة الشكل البياني كما هـو موضـح بالشكل 2. تحسب مولارية محلول هيدروكسيد الصوديوم.



شكل (١) تغير الدالة الحامضية مع حجم حامض الهيدروكلوريك المضاف



شكل (٢) تغير الدالة الحامضية التفاضلية مع حجم حامض الهيدروكلوريك المضاف

ويمكن الرجوع إلى جدول الكواشف، ومن المصدر يمكن معرفة مجال أدائها واتخاذ القرار بأفضلية الكواشف الستعمالها لهذه المعايرة.

التجربة رقم (٢٤) تعيين فرق الجهد وتحديد نقطة تعادل الكاشف

النظريــة:

تهدف هذه التجربة إلى ربط القياسات الكهربائية بنقطة تعادل الكاشف ، الفرق بين نقاط التكافؤ ونقاط التعادل والتحري عن الكواشف غير المطابقة زمنًا ثم اختيار الكاشف المناسب .

ولنفرض أن المعايرة بين حامض الفسفوريك مع هيدروكسيد السحوديوم حيث إن حامض الفسفوريك حامض ثلاثي القاعدة لمه ثلاثة تأبنات متلاحقة:

 $H_3PO_4 = H_2PO_4^- + H^+$ $H_2PO_4^- = H_1PO_4^{2-} + H^+$ $H_2PO_4^{2-} = PO_4^{3-} + H^+$

بهذه التجربة تجري معايرات ثلاث لحامض الفسفوريك مع هيدروكسيد الصوديوم باستخدام ثلاثة كواشف مختلفة . وتودي معايرة رابعة عند تسجيل قيم الدالة الحامضية بواسطة مقياس الدالة الحامضية وقطب زجاجي مناسب مع قطب الكالوميل .

الأدوات والكيماويات:

مقياس للدالة الحامضية (pH meter) قطب زجاجي ، قطب كالوميل ، بطارية ، محلول 0.5M حامض الفسفوريك ، محلول 0.5M هيدروكسيد الصوديوم ، وكواشف من أحمر الميثيل ، فينول فثالين وثيمول الفثالين .

العملـــي :

توضع عشرة ميليليترات من حامض الفسفوريك وخمسون مليليترات ماء

مقطر في قارورة مخروطية بسعة 250 مليليتراً وتعاير بهيدروكسيد الصوديوم إلى نقطة تعادل أحمر الميثيل . تعياد المعايرة باستخدام الفينول فثالين وثيمول فثالين .

توضع 10 ميليليترات من حامض الفسفوريك مرة ثانية بكأس ذي سعة 250 مليليترًا وتضاف كمية من الماء المقطر كافية لغمر القطب الزجاجي وقطب الكالوميل. تربط الأقطاب بمقياس الدالة الحامضية.

تؤدي تجربة بدائية لتحديد المجال الذي تتغير فيه قيمة الدالـة الحامـضية بسرعة . ويتم أخذ قراءات أكثر بالمعايرات اللاجقة . كما يجب مزج الخليط جيدًا بعد كل إضافة قاعدة ثم يتم قياس الدالة الحامضية . بعد إتمـام المعـايرة تغمـس الأقطاب بالماء المقطر .

تدون النتائج بشكل جدول ويرسم شكلين بيانيين ;

- pH(a) مقابل v مليليتر من هيدروكسيد الصوديوم.
- . مقابل v ملیلینر من هیدروکسید الصودیوم $\Delta \, (\, pH \,) \, / \, \Delta v \, (\, b \,)$

تربط نقاط الانعطاف في السشكل الأول بالقمم الحادة على السشكل الثاني . ثم يحدد حجم هيدروكسيد الصوديوم وتلاحظ قيمتا الدالة الحامضية عند نقطتي التكافؤ .

يرجع إلى جدول الكواشف من المصدر وحسب مجالات أدائها تحدد أفضلية الكواشف لمعايرة حامض الفسفوريك إلى نقطتي التكافؤ الأولى والثانية .

تتم المقارنة بين نقاط التعادل المستحصلة باستخدام الكواشف بالقياسات الفونتية كما تحدد عدم ملاءمة أي من الكواشف . يجب تعليل السبب في الحصول على نقطتى تكافؤ فقط في معايرة هذا الحامض ثلاثي القاعدة .

إن ثوابت تفكك حامض الفسفوريك هي على التوالي:

$$K_{1} = \frac{[H^{+}][H_{2}PO_{4}^{-}]}{[H_{3}PO_{4}]} = 7.54 \times 10^{-3}$$

$$K_{2} = \frac{[H^{+}][HPO_{4}^{2-}]}{[H_{2}PO_{4}^{-}]} = 6.23 \times 10^{-8}$$

$$K_{3} = \frac{[H^{+}][PO_{4}^{-}]}{[HPO_{4}^{2-}]} = 4.79 \times 10^{-13}$$

التجربة رقم (٤٣)

تعيين معادلة نرنست بواسطة المعايرة بقياس فرق الجهد النظريسة:

عند استخدام خلية مناسبة، يمكن إجراء معايرة الأكسدة والاختزال بواسطة قياس فرق الجهد، وذلك بتسجيل القوة الدافعة الكهربائية e. m. f للخلية مع حجم المادة الكيميائية المضافة.

حيث سنحصل على تغير حاد وسريع بقيمة القوة الدافعة الكهربائية عند نقطة التكافؤ . وبهذه التجربة يؤكسد الحديدوز إلى الحديديك بإضافة محلول ثنائي كرومات البوتاسيوم . وتحدد نقطة تعادل المعايرة – بمحلولين مختلفين بتركيزهما الحامضي .

ينشأ جهد كهربائي عند غمس قطب من البلاتين بنظام يحتوي على أكسدة واختزال ومثال ذلك الحديدوز – الحديديك. وبحالة نظام الحديدوز – الحديديك يكون تفاعل القطب كالتالى:

$$Fe^{3+} + e \rightarrow Fe^{2+}$$

ويعطي جهده بالمعادلة التالية:

$$E_{Fe^{3+}Fe^{2+}} = E_{Fe^{3+}Fe^{2+}} + \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{Fe}^{3+}}{a_{Fe}^{2+}} \dots (1)$$

تتألف الخلية من قطب بلاتين وقطب كالوميل مغموسين بمحلول كبريتات الحديدوز الأمونية حيث تقاس القوة الدافعة الكهربائية للخلية (\mathbf{E}_{cell}) وتسجل أثناء معايرة محلول الحديدوز بمحلول ثنائي كرومات البوتاسيوم . إذ كان لمحلول الحديدوز وثنائي كرومات البوتاسيوم . إذ كان المحلول الحديدوز وثنائي كرومات البوتاسيوم . النسبة \mathbf{Fe}^{2+}] / \mathbf{Fe}^{2+}] بما يلي :

$$\frac{[Fe^{3+}]}{[Fe^{2+}]} \cong \frac{x}{a-x} \qquad \dots (2)$$

حيث x حجم محلول ثنائي كرومات البوتاسيوم المضافة بأي لحظة و ه الحجم البدائي لمحلول صلفات الحديدوز الأمونية .

بتعويض نسبة الحديديك إلى الحديدوز هذه بالمعادلة (1).

$$E_{Fe^{3+}Fe^{2+}} = E_{Fe^{3+}Fe^{1+}} + \frac{RT}{F} \ln \frac{x}{a-x}$$
 ... (3)

لهذا يمكن حساب قيمة ${}^{+}F_e^{3+}$. إذا كانت المعادلة (1) صحيحة فإن E_{Fe}^{3+} . إذا كانت المعادلة (1) صحيحة فإن رسم ${}^{+}E_{Fe}^{3+}$ مقابل E_{cell} يعطي خطًا مستقيمًا حيث إن جهد قطب الكالوميل ثابت . ونلاحظ أن تستخدم قيم التراكيز لأيونات الحديدوز والحديديك بالحسابات بدلاً من فعاليتها .

الأدوات والكيماويات:

مقياس للدالة الحامضية ، قطب كالوميل ، قطب بلاتين ، محلول 0.1N ثنائي كرومات البوتاسيوم ، محلول 0.1N كبريتات الحديدوز الأمونية ومحلول مخفف من حامض الكبريتيك .

العملىي:

تغسل الأقطاب جيدًا بالماء المقطر ثم تغمس بكأس ذي سعة 400 ميليليتر ويحتوى على 50 ميليليتر اماء مقطر . يحتوى على 50 ميليليتر اماء مقطر . تجري معايرة مبدئية بمحلول ثنائي كرومات البوتاسيوم ويحدد المجال الذي تتغير فيه القوة الدافعة الكهر بائية للخلية بسرعة .

وبالمعايرات اللحقة تؤخذ قراءات أكثر في هذا المجال وبعد إتمام المعايرة تغسل الأقطاب وتعاد التجربة باستخدام 25 مليليترًا من محلول كبريتات الحديدوز الأمونية و 100 مليليتر من حامض الكبريتيك المخفف.

تسجل النتائج بشكل جدول وترسم الأشكال البيانية التالية :

- . مقابل حجم ثنائي كرومات البوتاسيوم المضاف \mathbf{E}_{cell} (a)
- . مقابل حجم ثنائي كرومات البوتاسيوم المضاف . $\Delta E \, / \, \Delta(v)$ (b)

من الشكلين البيانيين (a) و (b) تحدد نقاط التكافؤ للمعايرات ويجب مناقشة تأثير زيادة حامضية المحلول في المعايرة الثانية . بـشكل ممائل يجب مناقشة الخاصية الخطية للشكل البياني (c) بضوء صلاحية معادلة ترنست عند درجة الحرارة 17°م .

$$2.303 \frac{RT}{F} = 0.0575 v$$

$$E^{O_{Fe}^{\ 2+}\ _{Fe}^{\ 2+}}=0.712\,\nu$$

التجربة رقم (٤٤) تعيين دوال الديناميكا الحرارية للخلية

النظريــة:

تعتمد القوة الدافعة الكهربائية e. m. f لخلية فولتية على درجة الحرارة . من معرفة المعامل الحراري للقوة الدافعة الكهربائية ومعرفة القوة الدافعة الكهربائية عند درجة حرارة معينة ، يمكن تقييم ثلاث كميات ثرموديناميكية ترافق التفاعل العكسي الحاصل بالخلية .

هذه الكميات الثرموديناميكية هي التغير في الطاقة الحرة ΔG التغير في الطاقعة الحرة ΔG التغير في الانتروبي ΔS والزيادة بالمحتوى الحراري ΔH والمعطاة غالبًا بالمعادلات (1)، (2) و (3).

$$\Delta G = -z FE \qquad \dots (1)$$

$$\Delta S = z F \left(\frac{\partial E}{\partial T} \right) \qquad \dots (2)$$

$$\Delta \mathbf{H} = \mathbf{z} \mathbf{F} \left[\mathbf{T} \left(\frac{\partial \mathbf{E}}{\partial \mathbf{T}} \right), -\mathbf{E} \right] \qquad \dots (3)$$

حيث E القوة الدافعة الكهربائية للخلية ، Z عدد الإلكترونات المنتقلة بالتفاعل، T درجة الحرارة المطلقة $\partial E / \partial T$) معامل درجة الحرارة مقدرًا بوحدات الفولت للدرجة المئوية .

وكخلية مناسبة للدراسة هي:

Zn - Hg | ZnCl₂ (0.5 m), AgCl (s) | Ag

والتي يمكن تشكيلها كما بالشكل 1.

تفاعل هذه الخلية كالآتى:

 $Zn + 2AgCl(s) \rightarrow 2Ag + Zn^{2+} + 2Cl^{-}$

الأدوات والكيماويات:

مقياس حساس لفرق الجهد ، خليسة قياسسية ، بطاريسة ، جلفانوميتر ، حمام مائي ، قطب زنك مملغم قطب من الفسضة ، كلوريد الزنسك ، قسارورة مخروطية واسعة الفوهة بسعة 250 مليليتر ، محرار .

العملي :

يحسضر قطب الزنك بمسح قصيب من الزنك بقطرة زئبق بواسطة قطن طبي وبوجود حامض نتريك مخفف في كاس صغيرة . ينقل القطب بعدها إلى محلول 0.1N حامض الهيدروكلوريك ويمسح ثانية إلى أن ينتظم سطحه . يحفظ القطب بعدها في حامض الهيدروكلوريك المخفف لحين الحاجة .

كما يحضر قطب الفضة - كلوريد الفضة كالتالي . ينظف قطب بلاتين بحامض النتريك . ثم يستخدم ككاثود في محلول الطلاء الفضي عند تيار كثافته حوالي 5 ميلي أمبير لكل سنتميتر مربع حوالي 10 إلى 15 دقيقة .

يحسضر محلول الطلاء الفسضي بإذابة 10 جرامسات من سيانيد البوتاسيوم الفضية في 11 جرام ماء ثم إضافة محلول نترات الفضة اللي ظهور غمامة خافتة اللون أما النتيجة فهي ترسبات بيضاء منتظمة من الفضة على القطب.

يغسل القطب بعدها بالماء المقطر ويستعمل كأنود في التحليل الكهربائي لحامض الهيدروكلوريك المولاري بوجود البلاتين ككاثود .

وبواسطة تيار كثافته حوالي 5 ميلي أمبير للسنتيمينر المربع لمدة حوالي 10 إلى 15 نقيقة يسصبح لون القطب بنيًا داكنًا لتغطيت

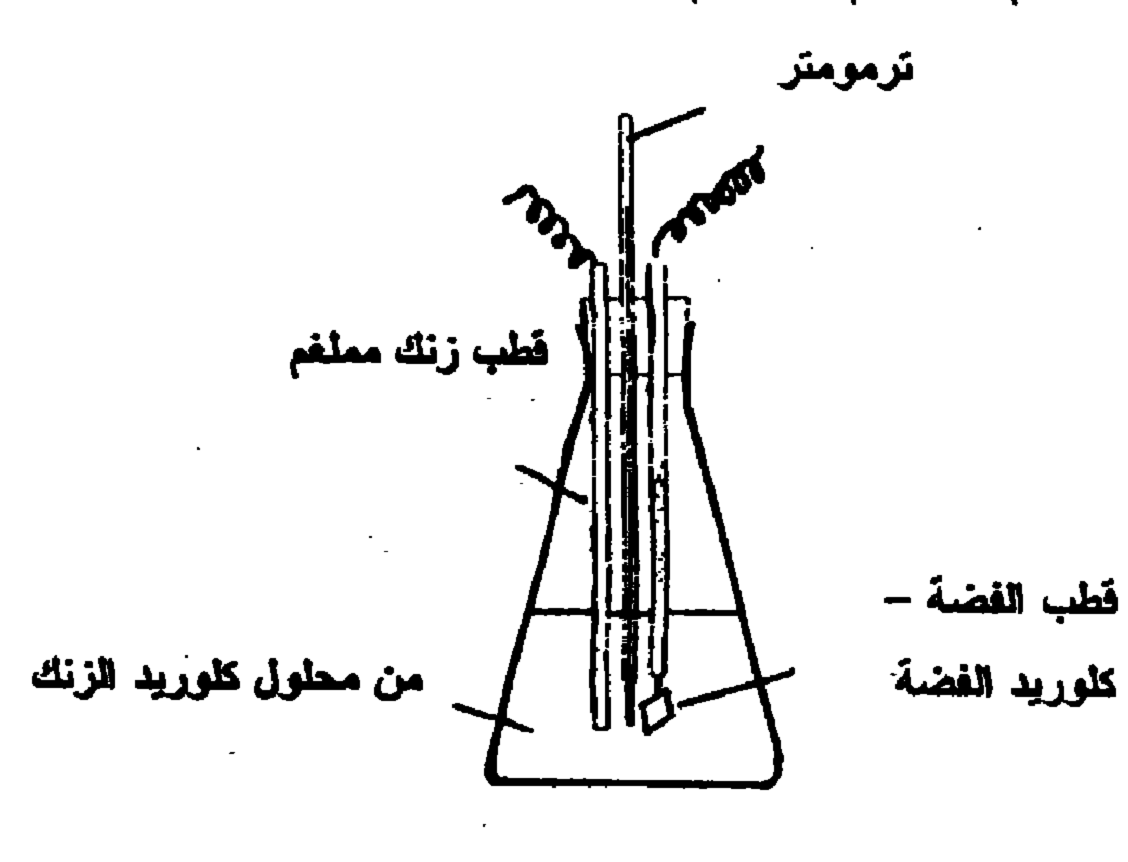
بكلوريد الفضة . يحفظ القطب في حامض الهيدروكلوريك المخفف لحين استعماله .

يحضر محلول 0.5M من كلوريد الزنك بوزن قطع من كلوريد الزنك النها الصلبة وإذابتها بالماء . يجب ترشيح أي ترسبات من هيدروكسيد الزنك لإزالتها من المحلول . يوضع حوالي 150 مليليترًا من محلول كلوريد الزنك بالقارورة المخروطية ذات الفوهة الواسعة.

ثم يتم تثبيت القطبين والترمومتر بسدادة القارورة . ثم بعد ذلك توضع الخلية في حمام مائي عند درجة الحرارة 25°م وتوصل بمقياس فرق الجهد الحساس .

يمكن تحريك القارورة بلطف لتحقيق الاتزان الحسراري أو خلط المحلول بخلاط مغناطيسي . تقاس القوة الدافعة الكهربائية e. m. f للخلية بفترات زمنية متفاوتة .

للمثال، كل 5 دقائق حتى الحصول على قراءات ثابتة . يفترض بعد ذلك وصول الخلية لدرجة حرارة الحمام المائي نفسه . تعاد هذه القياسات عند درجات الحرارة 25° م ، 30° م ، 40° م .



تعاد التجربة بالعكس بأخذ قراءات للقوة الدافعة الكهربائية عند درجات حرارة متفاوتة أثناء تبريد الحمام المائي .

يرسم شكل بياني عن القوة الدافعة الكهربائية مقابل $^{\circ}$ م باستخدام مجموعات النتائج المستحصلة . تحدد قيمة $^{\circ}$ ($^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$) عند درجة الحرارة 25 من الـشكل وتستخدم بالتوافق مع القيمة الوسطي لـ $^{\circ}$ $^{\circ}$

ويجب التعليق واستنباط الاستنتاجات من الخصائص الإيجابية أو السلبية للكميات الثرموديناميكية هذه . تجدر بالإشارة هنا إهمال كل العلاقات التي تربط درجة الحرارة مع الذوبان في هذه الحسابات .

التجربة رقم (٥٤)

تعيين نصف قطر الجزيئة من قياسات اللزوجة النظرية:

ترتبط نسبة اللزوجة η لمحلول ذي جزيئات كروية كبيرة إلى لزوجة المذيب النقي η بجزء من حجم الكريات الكلي بالمليليتر الواحد من المحلول مقداره ويعبر عند ذلك بالمعادلة التي وضعها إنشتاين:

$$\frac{\eta_{\cdot}}{\eta_{0}} = 1 + 2.5 \ \phi$$

بمكن كتابة هذه المعادلة بالصبيغة التالية:

$$\frac{\eta}{\eta^{o}} = 1 + 6.3 \times 10^{21} \text{ r}^{3}\text{c}$$

حیث r نصف قطر الجزیئة و r ترکیز الجزیئات بالمول المیتر الواحد . لذا r عند رسم r مقابل r نحصل علی خط مستقیم میله r .

يمكن تحديد اللزوجة النسبية η / η^0 كما بالتجربة 5 باستخدام العلاقة :

$$\frac{\eta}{\eta_{o}} = \frac{td}{t_{o}d_{o}} \eta/\eta_{o} = \frac{td}{t_{o}d_{o}}$$

وتشير t و t إلى زمن الجريان خلال الأنبوبة الشعرية لحجم معلوم من المحلول والمنيب النقي على التوالي do d إلى كثافتي المحلول والمنيب النقي .

الأدوات والكيماويات:

ثرموستات عند درجة الحرارة 25°م، مقياس للزوجة، ساعة توقيت وجليسيرول.

العملسي :

يحضر محلول يحتوي على جرام جزيئي من الجليسيرول بكل ليتر من المحلول . يحدد زمن سريان حجم معلوم من هذا المحلول باستخدام مقياس اللزوجة . كما يحدد زمن جريان الحجم نفسه من الماء .

يخفف محلول الجليسيرول بالمعاملان 0.75 ، 0.5 ، 0.25 . ويقاس زمن الجريان عند كل تخفيف باستخدام الحجم نفسه كما سبق . تسجل النتائج بشكل جدول ويرسم شكل بياني من اللزوجة النسبية مقابل التركيز ويحدد نصف قطر جزيئة الجليسيرول .

يمكن افتراض d / d_0 لمحاليل الجليسسيرول تسساوي 0.021 + 1 يجب إعادة التجارب عدة مرات حتى تستحصل قيم ثابتة . إذ يؤكد نلك وجود الاتزان الحراري.

تعاد التجربة بمحاليل ذات 10 بالمائة من (a) سكروز - جلوكوز و (b) الكحول الأيثيلي - ثلاثي الكحول الأميلي . وبنضوء النتائج المستحصلة يناقش تطبيق معادلة إنشتاين على المحاليل الجزيئية عند درجتين حرارتين مختلفتين .

ويفضل أن تكون درجة الحرارة ضمن درجة تجمد المحاليل المستعملة في التجربة . لذا عند إجراء التجربة تقاس المقاومة Rv وتكون الدرجة الأولى عندما يكون الترمستونان عند درجة تجمد الماء النقي (273.15k) وتحتاج فقط درجة حرارية أخرى لغرض المعايرة .

التجربة رقام (٢٤)

تعين معامل الفعالية بطريقة القوة الدافعة الكهربائية النظريــة:

القوة الدافعة الكهربائية E (e. m. f) للخلية.

Cd-Hg/CdCl₂(m), AgCl(s)/Ag

معطاة بالشكل التالى:

 $\mathbf{E} = \mathbf{E}_{Agcl} - \mathbf{E}_{Cd}$

. جهد قطب الفضة - كلوريد الفضة وقطب الكادميوم المملغم \mathbf{E}_{Cd}

$$E_{AGC1} = E_{Agc1}^{O} - \frac{RT}{F} \ln a$$

$$E_{Cd} = E_{d}^{O} - \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{+}}{a_{-}}$$

حيث إن -a فعاليسة أيونسات الكلسور ، عه فعاليسة الأيونسات الموجبة و هم عنصر الكادميوم في الكادميوم المملغم لذا :

$$\mathbf{E} = (\mathbf{E}_{Agd}^{O} \, \mathbf{E}_{Cd}^{O}) - \frac{\mathbf{RT}}{\mathbf{F}} \ln \mathbf{a}_{-} \frac{\mathbf{RT}}{2 \, \mathbf{F}} \ln \frac{\mathbf{a}_{+}}{\mathbf{a}_{M}}$$

أو

$$E = E^{O} - \frac{RT}{2F} \ln a^{2} \frac{RT}{2F} \ln a_{+} + \frac{RT}{2F} \ln a_{M} \qquad ... (1)$$

القياسية للخلية ، إذا بقيت فعالية عنصر الكادميوم في الكادميوم الكادميوم الكادميوم الكادميوم المملغم ثابتة ، فإن المقدار الأول والأخير على الجهة اليمنى من المعادلة رقم ($\mathbf{1}$) بمكن جمعهما بثابت و احد هو \mathbf{E} اذلك .

$$E = E' - \frac{RT}{2F} \ln a^2 - \frac{RT}{2F} \ln a_+$$

$$E = E' - \frac{RT}{2F} \ln a_+ a^2 \qquad ... (2) : \int_{0}^{\pi} dt dt$$

ومن غير الممكن تعين الفعالية للأيونات الأحادية ولكن يعين معدل الفعالية الأيونية a للمحلول الإلكتروليتي الحاوي على أيونات الأيونية v وأيونات سالبة v فإن معدل الفعالية الأيونية تساوي حاصل ضرب الفعاليات الأيونية وتعرف بالشكل التالى :

$$(a \pm)^{D} = (a +)^{D+} \cdot (a -)^{D-}$$

$$v = v_{+} + v_{-}$$
 : $v_{+} + v_{-}$

$$(a \pm)^3 = (a_+).(a_-)^2$$

وهكذا لكلوريد الكادميوم:

عوض في المعادلة رقم (2):

$$E = E' - \frac{RT}{2F} \ln (a\pm)^3$$

$$E = E' - \frac{3RT}{2F} \ln (a\pm)$$
 ... (3) : ...

معدل الفعالية الأيونية (a_{\pm}) تتناسب مع معدل التركيز الجزيئي الجرامي الأيوني (m_{\pm}) وكذلك مع معدل معامل الفعالية الأيونية γ_{\pm} .

$$\mathbf{a}_{\pm} = \mathbf{m}_{\pm} \, \mathbf{\gamma}_{\pm} \qquad \qquad \dots \, (4)$$

ديث :

$$(m \pm)^3 = (m_+) \cdot (m_-)^2$$
 ... (5)

عوض من المعادلة (4) في المعادلة (3) نحصل على:

$$E = E' - \frac{3RT}{2F} \ln m \pm \gamma \pm ... (6)$$

إذا تم تعين القوة الدافعة الكهربائية (e. m. f) للخلية بتراكيز مختلفة لمحلول كلوريد الكادميوم ومن معرفة الثابت 'E يمكن حساب معدل معامل الفعالية الأيونية لكلوريد الكادميوم بتراكيز مختلفة باستعمال معادلة رقم (6).

ويمكن حساب E من نتائج التجربة وبالطريقة التالية . يعاد ترتيب المعادلة رقم (6) على الشكِل التالى :

$$E + \frac{3RT}{2F} \ln \gamma \pm = E' - \frac{3RT}{2F} \ln m \pm$$

أو :

$$E + \frac{6.909 RT}{2F} Log \gamma_{+} = E' - \frac{2.303 RT}{2F} Log (M \pm)^{3}$$
 ... (7)

ويعبر عن معامل الفعالية بالشكل التالى:

$$Log \gamma \pm = 0.5 z_{+} z_{-} \sqrt{I} + CI$$
 ... (8)

حيث إن z و a عدد الشحنات المحمولة بواسطة الأيونات الموجبة والسالبة على النوالي و C ثابت .

عوض من المعادلة رقم (8) في المعادلة رقم (7).

$$E - \frac{6.909 RT}{2 F} \sqrt{I} + \frac{6.909 RT}{2 F} CI = E' - \frac{2.303 RT}{2 F} Log(m_{\pm})^{3}$$

لمحلول كلوريد الكادميوم التركيز الجزيئي الجرامي في المذيب (m).

$$m_{\pm} = m m_{\perp} \approx 2 m$$

لذلك من المعادلة رقم (5).

$$(m \pm)^3 = 4 \text{ m}^3$$

...(9)

الشدة الأيونية I للمحلول معطاة بالشكل التالى :

$$I = \frac{1}{2} \Sigma (C_i z_i)^2$$

بإهمال الفرق بين التركيز المولاري والمولارتي ، فـــإن الــشدة الأيونيــة

لمحلول كلوريد الكادميوم ذات تركيز مولالي (m) معطى بالشكل التالي :

$$I = 3 m$$
 ... (10)

اذلك:

$$E - \frac{6.909 \,RT}{2 \,F} \,\sqrt{3 \,m} \,+ \frac{6.909 \,RT}{2 \,F} \,3 Cm = E' - \frac{2.303 \,RT}{2 \,F} \,\log \,(4 \,m)^3$$

بإعادة الترتيب:

$$E - \frac{6.909RT}{2F} \sqrt{3m} + \frac{2.303RT}{2F} \log(4m)^3 = E' \frac{6.909RT}{2F} 3Cm$$
 ... (11)

برسم الجزء في الجهة اليسرى من المعادلة رقم (11) مسع m ، عند النراكيز المنخفضة نحصل على خط مستقيم والتقاطع هو 'E'.

الأدوات والكيماويات:

قطب الكادميوم ، زئبق ، قطب الفضة – كلوريد الفضة ، مقياس لقياس فرق الجهد وملحقاته ، محلول 0.1 M كلوريد الكادميوم .

العملىيى:

يحضر قطب الكادميوم المملغم وذلك بحك سطح قضيب الكادميوم بكمية قليلة من الزئبق بوجود حامض الهيدروكلوريك المخفف . يحضر قطب الفضة - كلوريد الفضة . ويغسل كلا القطبين بالماء المقطر ثم بمحلول 0.05M كلوريد الكادميوم ويحضر من تخفيف المحلول الأصلي .

تجمع مكونات الخلية وذلك بغمر الأقطاب في محلول 0.005M كلوريد الكادميوم . وتقاس القوة الدافعة للخلية (e. m. f) بواسطة مقياس فرق الجهد . وتستعمل خلايا أخرى تحتوي على تراكيز مختلفة من كلوريد الكادميوم ، وهي 0.0075 ، 0.00 ، 0.0075 ، 0.0076 .

وتقاس القوة الدافعة الكهربائية لهذه الخلايا . يفضل أن تنجـز التجـارب باستعمال منظم حراري ؛ ولكن إذا كان الفرق في درجات الحرارة بـين تجربـة وأخرى يتراوح بين $2C^{\circ}-1$ فلا نحتاج إلى منظم حراري .

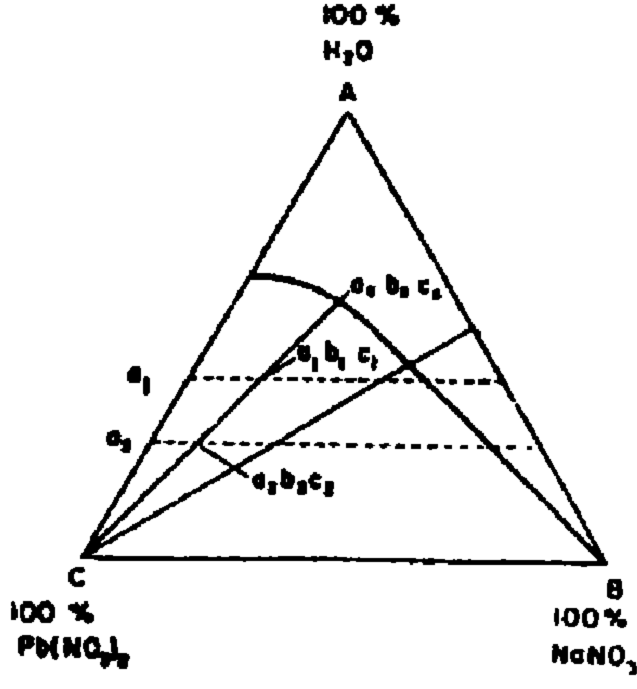
يرسم المقدار الموجود على الجهة اليسسري من المعادلة رقم (11) مع m ونعين E' ومن هذه النتيجة ، نحسب γ بتراكيز مختلفة لكلوريد الكادميوم من المعادلة رقم (6) . ومن الرسم نحسب قيمة الثابت C مع إعطاء الملاحظات حول هذه القيمة .

التجربة رقم (٤٧)

إيجاد مخطط الصنف للنظام الثلاثي المتكون من مادتين صلبتين ومادة سائلة

النظريــة:

مخطط الصنف عند درجة حرارة ثابتة لنظام ثلاثي متكون من مادتين صلبتين ومادة سائلة كما هو موضح في الشكل التالي للمواد التالية: نترات الصوديوم ونترات الرصاص والماء .

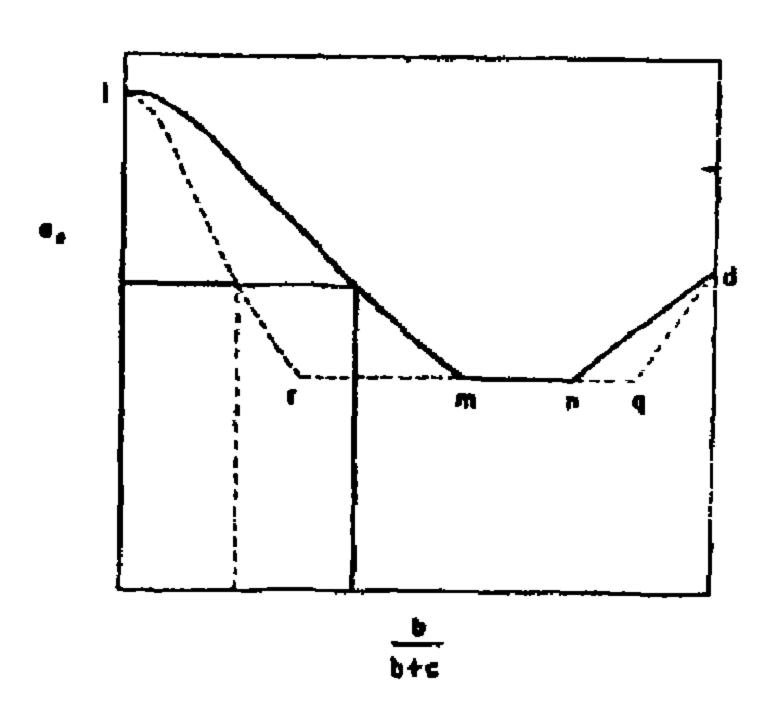


مخطط الطور للنظام الثلاثي المتكون من نترات الصوبيوم ونترات الرصاص والماء تحت درجة ثابتة

الرموز c, b, a تدل على النسبة المئوية محسوبة بالحجوم للماء ، c_s , b_s , a_s ، نترات الصوديوم ونتسرات الرصاص على التسوالي ، c_s , b_s , a_s ، فسي قسيم c, d_s الموجودة على منحنسى الذوبانية رسمت قسيم d_s منحنسى المجموعتين من النماذج المحضرة .

ولغرض التأكد من وجود طورين على الأقل عند اختيار النماذج تفحص النماذج أولاً للتأكد من أن الطور الأول مادة سائلة ، والطور الثاني على الأقل

يكون مادة صلبة . في كل مجموعة يكون تركيز الماء a_2 , a_1 . ثابتا المنحنيان اللذان حصلنا عليهما يكونان مطابقين للخطوط I mnd, I rqd في الشكل التالي.



رسوم بیانیهٔ بین a_s و b_c المحضرة b+c

النموذجان المحضران a_s نفسها a_2 b_2 c_2 , a_1 b_1 c_1 نفسها كما هو النموذجان المحضران a_s شكل رقم (2) والتي تقع على خط التوصيل نفسه في شكل رقم (1) وخط التوصيل يكون مشاركًا عند النقطة a_s a_s b_s c_s . تعمل خطوط التوصيل ومنحني الذوبانية لهذا النظام حسب نظرية المثلثات المتشابهة .

$$\frac{\mathbf{a}_{S} - \mathbf{a}_{1}}{\mathbf{a}_{1} - \mathbf{a}_{2}} = \frac{\mathbf{b}_{S} - \mathbf{b}_{1}}{\mathbf{b}_{1} - \mathbf{b}_{2}} = \frac{\mathbf{c}_{S} - \mathbf{c}_{1}}{\mathbf{c}_{1} - \mathbf{c}_{2}} \qquad \dots (1)$$

من هذه المعادلة يمكن الحصول على المجهولين ه. C_s, b_s ونلاحظ أن قاعدة الطور للنظام الثلاثي عند درجة حرارة وضعط ثابتين تختزل إلى الشكل التالى:

$$\mathbf{F} = \mathbf{3} - \mathbf{P}$$

توجد نقطة ثابتة (F=0) عند تقاطع فر عين من منحنيي الذوبانية مطابقة إلى النماذج التي تحتوي على ثلاثة أطور P=3 مكونات مثل هذه النماذج تمثل بالخط a_s الممثل بالشكل التالي وفي هذه المنطقة a_s لا تتغير مع (b+c) .

الأدوات والكيماويات:

منظم عند درجة حرارة 25°م ، 17 قنينة زجاجية ذات سداد سعة 60 مل ، و 17 دورق مخروطي سعة 50 مل و 17 ماصة سعة 5 مل و 17 سعة 10 مل ، نماذج نقية من نترات الصوديوم ونترات الرصاص .

مخطط الطور للنظام الثلاثي عند درجة حرارة ثابتة المتكون من ماء – نترات الرصاص – نترات الصوديوم .

العملي :

تنظيف وتجفيف القنينات وكذلك ، الدوارق المخروطية والماصات . ثم يقاس 10 مل من الماء بواسطة ماصة ثم يوزن بصورة مضبوطة . وبعد ذلك تحضر مجموعتان من النماذج وتوضع داخل القناني الزجاجية ذات السدادات كميات كل نموذج في موضعه كما الجدول التالي :

رقم القنينة	حجم الماء (مل)	نترات الصوديوم (جم)	نترات الرصاص (جم)
1	10	15	-
2	10		15
3	10	14.250	0.750
4	10	13.000	2.000
5	10	12.000	$3.000 [H_2O] = a_1$
6	10	8.000	7.000
7	10	4.005	11.000
8	10	1.505	13.500
9	10	2.280	27.725
10	10	5.650	24.360
11	10	22.000	8.000
12	10	17.000	13.000
13	10	14.000	$16.000 [H_2O] = a_2$
14	10	28.895	1.120
15	10	27.720	2.280
16	10	27.000	3.000
17	10	8.000	22.005

توضع القناني الزجاجية ذات السداد داخل المنظم الحراري عند درجـــة °25 م لمدة ساعتين وبين فترة وأخرى ترج محتويات القناني .

يأخذ حجم (2) ، مل من محلول أحد النماذج بواسطة ماصات خاصة عملت بدرجات حرارة أعلى من 25°م لمنع ترسب البلورات الصلبة . يوضع هذا الحجم من المحلول في دورق مخروطي معلوم الوزن ، يسد الدورق ويوزن معمد محتوياته مرة ثانية .

تعاد هذه الطريقة لكل النماذج باستعمال لكل نموذج دورق مخروطي وماصة بحيث يكونان نظيفين ومجففين . تسخن الدوارق التي تحتوي على النماذج تقريبًا أقل بقليل من 130م لغرض إزالة الماء . تسد وتبرد داخل المجففة ويعاد وزنها .

الوزن المفقود نتيجة التسخين يمثل النسب المئوية وهمي قيم a_s يرسم منحنيان بين a_s , a_s للقيمتين a_s الثابتين أي a_s نحصل من الرسم على a_s وهذه القيم تعوض بالمعادلة رقم a_s لعدد قيم a_s وهذه القيم تعوض بالمعادلة رقم a_s لعرض تعبين قيم a_s . C_s , b_s

و لابد أن نلاحظ عندما (a+b+c) تساوي مائة بالمائة ، يمكن معرفة c, يمكن معرفة ورم a عند أية قيمة لـ a وبمعرفة الجزء (a + b) فإن القيم المفصولة a, قيم عند رسم قيم المجاميع a, a على المخطط للنظام الثلاثي a يمكن تعيينها . عند رسم قيم المجاميع a, a على منحنى الذوبانية .

التجربة رقم (٤٨)

تعيين تغير ثابت السرعة مع تركيز العامل المساعد

النظريــة:

الطريقة التي ذكرت هي لتعين ثوابت السرع للتفاعلات مسن الدرجة الأولى أو التفاعلات الوهمية من الدرجة الأولى حيث إن الاتزان أو القراءات النهائية للتفاعلات غير معلومة (I) لمثل هذه التفاعلات . إذا كانست X3 . X2 . X1 إلخ تمثل الخواص الفيزيائية المناسبة في أوقات t3 . t2 . t1 إلى . فيان سرعة التفاعل تكتب بالشكل التالى :

$$(x_1 - x_\alpha) = (x_0 - x_\alpha) e^{-kt}$$
 ... (1)

حيث إن x_{α} , x_{α} القياسات الفيزيائية لوقت $t=\infty$. t=0 على التوالي إذا أخذنا مجموعة ثانية من القراءات بعد زيادة ثابتة من الوقت يـساوي Δt - بحيـت $t_{3}+\Delta t$, $t_{2}+\Delta t$, $t_{1}+\Delta t$ على التواص الفيزيائية عند وقت $t_{3}+\Delta t$, $t_{2}+\Delta t$, $t_{3}+\Delta t$, $t_{4}+\Delta t$ الخ فإن :

$$(x_1 - x_\alpha) = (x_0 - x_\alpha) e^{-k'(t_1 + \Delta t)}$$
 ... (2) ... (2) $e^{-k'(t_1 + \Delta t)}$ e air lize $e^{-k'(t_1 + \Delta t)}$ e air liz

$$(x_1 - x_1) = (x_0 - x_\alpha) e^{-k't} (1 - e^{-k\Delta t})$$
 ... (3)
 \vdots

$$k't_1 + \ln(x_1 - x_1) = \ln[(x_0 - x_\alpha)(1 - e^{-k\Delta t})]$$
 ... (4)

 $k t_1 + ln (x_1 - x_1) =$ ثابت

تكتب المعادلة بشكلها العام على النحو التالي:

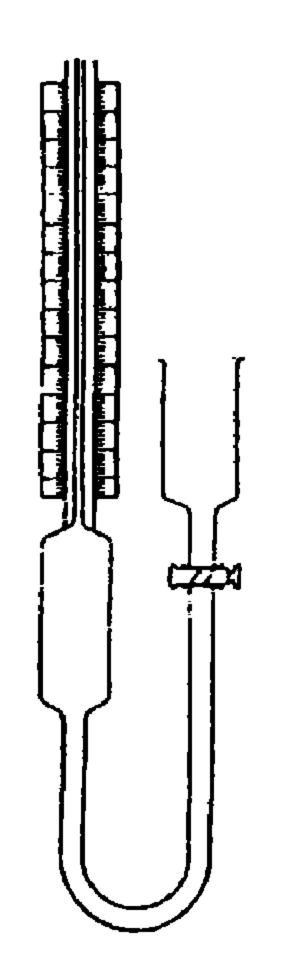
$$\ln (x_n - x_n) = -kt_{in} +$$
 ثابت

وعند الرسم $(x_n - x_n)$ log $(x_n - x_n)$ نحصل على خط مستقيم والميل يساوي k / 2.303 k / 2.303 الأسيتون ثنائي الأسيتون بواسطة عامل مساعد قاعدي فإن التفاعل الوهمي من الدرجة الأولى يعتمد على تركيز الكحول ثنائي الأسيتون المرفوع للقوة الأولى وكذلك تركيز أيون الهيدروكسيد المرفوع للقوة الأولى .

فإذا بقى تركيز أيون الهيدروكسيد ثابتًا خلال التفاعل فإن الخواص الفيزيائية المناسبة يمكن اتباعها التفاعل ، أما الحجم فيمكن قياسه بواسطة مقياس تمدد السوائل . يفحص التفاعل عند تراكيز مختلفة لهيدروكسيد الصوديوم وتعين [NaOH] / k .

الأدوات والكيماويات:

جهاز لقياس تمدد السوائل كما في الشكل التالي، منظم حراري عند درجــة 25'C ، كانتوميتر مقياس متري . ساعة توقيت ، الكحول ثنائي الأسيتون ، محاليل من هيدروكسيد الصوديوم ذات تراكيز 0.5N, 0.2N, 0.1N .



جهاز لقياس تمدد السوائل

العملـــى:

ينظف مقياس تمدد السوائل فيجفف ثم يثبت على المقياس المتري تغمر بصلة الجهاز في المنظم الحراري عند درجة حرارة 25°C ويوضع 35 سم محلول 0.1N هيدروكسيد الصوديوم بواسطة سحاحة داخل دورق زجاجي ويوضع داخل المنظم الحراري . بعد فترة خمس دقائق يضاف للدورق بواسطة ماصة 2 سم من الكحول ثنائي الأسيتون .

تمزج مكونات الدورق ثم يسكب داخل قمع الجهاز . يفتح الصنبور وندع كمية قليلة من المحلول بالمرور داخل البوصلة ثم داخل قميع الجهاز . يسد الصمبور عندما يكون مستوى السائل عند أسفل المقياس .

نلاحظ موقع مستوى السائل بواسطة الكاثتومتر ويسجل كل خمس نقائق ولغاية 15 دقيقة تؤخذ مجموعة أخرى من القرارات لغاية 30 دقيقة أي إن Δt

خلال فترة 15 دقيقة نحصل على المجموعة الأولى من الملاحظات باستعمال هيدروكسيد الصوديوم كعامل مساعد ثم تؤخذ القرارات لهذه المجموعة لكل نصف دقيقة ولمدة دقائق أي إن $\Delta t = 5$ دقائق.

وعند قياس الخواص الفيزيائية يزداد الحجم خلال التجربة. والمعادلة رقم (1) تطرح من المعادلة رقم (2) والنتائج تسجل في جدول تحت العناوين التالية . [1) تطرح من المعادلة رقم $\frac{k}{NaOH}$ [NaOH | $\frac{k}{NaOH}$] تركيز $\frac{k}{NaOH}$ وأخيرًا يرسم منحنى بين ثابت السرعة وتركيز أيون الهيدروكسيد .

التجربة رقم (٤٩) تعيين ثابت السرعة بطريقة قياس التيار

النظريــة:

التفاعل السريع

$$C_2H_5NO_2 + OH^- \rightarrow C_2H_4NO_2 + H_2O$$

تمثل سرعة التفاعل بالشكل التالى:

$$\frac{d[OH^-]}{dt} = k[C_2H_5NO_2][OH^-] ...(1)$$

أي إنه:

$$k = \frac{-d [OH] / dt}{C_2 H_5 NO_2 [OH^-]} \dots (2)$$

لدراسة حركة هذا التفاعل نسمح بمرور تيار خلال محلول مائي يحتــوي على كلوريد البوتاسيوم وناتيروايتان إلى أن تصبح قيمة pH ثابتة .

وعند هذه النقطة نحصل على حالة الاستقرار وإن سرعة إنتاج أيونسات الهيدروكسيد من التحلل الكهربائي يساوي سرعة استهلاك أيون الهيدروكسيد من التفاعل .

ومن قانون التحلل الكهربائي .

$$\frac{d \left[OH^{-}\right]}{dt} = \frac{I}{Fv} \qquad \dots (\Upsilon)$$

I حالة اتزان التيار v حجم محلول الكاتوليت باللترات (أي حجم سائل التحلل المجاور للكاثود) يعين تركيز أيون الهيدروكسيد من قيمة pH في حالة الاستقرار من العلاقة التالية:

$$Log [OH^-] = pH - 14$$
 ... (4)

يبقى تركيز أيون نايتروايتان ثابتًا أي إنه موجود بكميات كبيرة خلال التفاعل . يحسب ثابت سرعة التفاعل بعد تعين قيمة الكميات الموجودة على الجهة اليمنى من المعادلة رقم (2).

الأدوات والكيماويات:

جهاز لقياس الحموضة (أي نوع) ، وأقطاب أي قطب زجاجي ، وقطب الكالوميل ، مللي أميتر ، مقاومة متغيرة ، قطب البلاتين السالب أسطواني السشكل مغطى بالكتان الرقيق .

وكذلك سلك البلاتين ملحوم داخل أنبوب مليء بالزئبق ، راتخ لتبادل الأبونات الموجبة نوع ديواكس AG 50 wx8 (2) ، غشاء تبادل الأبون الموجب نوع نبتون (R - 6) (8) .

وأيضا محرك مغناطيسي ، أنبوب زجاجي 12 سم 3 × 1.5 سم 4 مطاطي للأنبوب الزجاجي بيكر سعة 400 سم 3 ، كلوريد الصوديوم تركيز 4M ، هيدروك سيد المصوديوم تركيل 1 0.5 M كلوريد البوتاسيوم تركيل 1 كلوريد البوتاسيوم تركيل الأنبوب كلوريد البوتاسيوم ونايتروايتان يثبت القرص في إحدى نهايات الأنبوبة الزجاجية بواسطة الكم المطاطي .

يوضع الراتنج في 1M كلوريد البوتاسيوم وهو يشبه سائلاً يحتوي على مادة عالقة صلبة وتؤخذ كمية كافية من هذا السائل وتوضع داخل الأنبوبة بحيث تمثلئ إلى ثلاثة أرباعها القطب الموجب وهو عبارة عن سلك من البلاتين يعلق داخل السائل الذي يحتوي على المواد العالقة .

العملىي :

يقطع قرص من غـشاء تبـادل الأبـون الموجـب ملائـم إلـى قطـر نهاية الأنبوب الزجاجي يحـول الغـشاء والـراتج مـن الـشكل الهيـدروجيني

إلى شكل الصوديوم بالطريقة التالية . يوضع الغشاء والسراتنج في بيكسر وتنضاف زيادة بمقدار 40 مسرة من مطول 4M كلوريد المصوديوم (الزيادة بمقدار 40 مسرة تكافئ المصوديوم وأيضًا تعتبر مكافئة إلى الهيدروجين في الراتنج والغشاء) .

وتصفاف كميسة مسن M 0.5 هيدروكسسيد الصوديوم لجعل السائل متعادلاً بصبغة المثيان البرتقالي ونرجه لمدة 5 دقائق . يعاير مرة ثانية المزيج بإضافة كميات أخرى من هيدروكسيد الصوديوم .

يـــستمر بالعمليـــة إلــــى أن يبقـــى لـــون الـــدليل أصــفر خــلال الــرج لمــدة 5 دقـائق . يــسكب المــزيج ويغــسل إلـــى أن ينتهي الكلور .

يحصضر محلول مصائي ذو تركيسز 0.1 مصول / لتر بالنسبة إلى النايترو إيثان مول / لتر بالنسبة إلى كلوريد البوتاسيوم . يقاس حجم مضبوط 250 سم³ من المحلول يوضع في بيكر سعته 400 سم .

شم تغمر الأقطاب في المحلول وأيضاً قطب البلاتين المغطى بالكتان الخفيف . الأنبوبة الزجاجية داخل الكاتوليت وأيضاً يغمر القطب السسالب الأسطواني الذي يحتوي على الكتان الخفيف .

نـستخدم فولتيـة مقـدارها 10 - 20 فولـت بـين القطـب الموجـب والسالب وتضبط الفولتية بحيـت المللـي ميتـر المربـوط علـي التـوالي مـع الخلية يسجل تيار مقداره 20:08 مللي أمبير .

نلاحظ الزيادة في الاستقرار من خلال قراءة مقياس الحموضة ، تعاد الفولتية بحيث نصل إلى الشروط المطلوبة بسرعة عندما يكون التيار ثابتًا وقيمة pH ثابتة .

يمكن الحصول على مجموعة من قيم k بتغير الفولتية مع ملاحظة قراءات المللي ميتر وكذلك قراءات pH عند حالة الاستقرار . ونلاحظ أيضنا استعمال التيار القليل ليمنع انتشار التفاعل .

التجربة رقم (٥٠) تعيين ثابت السرعة بواسطة فرق الجهد

التفاعل بين بايبردين و 2 : 4 - تتائي نايتروكلورو بنزين يحدث بخطوتين :

$$\begin{array}{c} NO_2 \\ O_2N - \bigcirc \\ - N^+ \bigcirc \\ + Cl^- + H - N^- \bigcirc \\ \rightarrow O_2N - \bigcirc \\ - N \bigcirc \\ + \\ \bigcirc NH_2^+ Cl^- \end{array}$$

معادلة السرعة للتفاعل الأول وهو تفاعل بطئ تمثل بالشكل التالي :

$$\frac{dx}{dt} = k (a-x)(b-2x) \qquad ...(1)$$

التراكيل الابتدائيلة لكل من 2: 4 تنائي نايتروكلورو بنلوين وباليردين على التلوالي و x عدد مولات 2: 4 - تنائي نايتروكلورو بنزين والذي يتفاعل بعد وقت من الزمن يسساوي إذا كلان التركيل الابتدائي لمادة 2 + 4 - تنائي نايتروكلورو بنلوين يسساوي نلصف تركيل البايبردين فإن المعادلة رقم (1) تختزل إلى:

$$\frac{dx}{dt} = 2K (a-x)^2 \dots (2)$$

بتكامل المعادلة رقم (2) نحصل على:

$$\frac{1}{\mathbf{a} - \mathbf{x}} = 2\mathbf{K}\mathbf{t} + \mathbf{C}$$

حيث إن C ثابت تكامل المعادلة .

لتوضيح التفاعل يمكن تعين x وذلك بتعين تركيز الكلور بعد وقت يساوي t بطريقة التسحيح لإيجاد فرق الجهد برسم (x - x) / 1 مع t نحصل على خطم مستقيم و الانحدار يساوي t .

الأدوات والكيماويات:

منظم حراري عند درجـة حـرارة 25° ثلاثـة دوارق مدرجـة سـعة 500 سحاحة . جهاز لقياس الحموضة من نوع بـأي سـحاحة . ستة بيكرات قطب زجاجي .

قطب الفضة – كلوريد الفضة ، قنيتتين وزنتين 2 : 4 ثنائي نـــايتروكلورو بنزين بايبردين 95 بالمائة إيثانول 0.5N حامض الكبريتيك .

العملسى :

يملأ الدورق المدرج سعة 500 سم ألى حد العلامة بالإيثانول. ويوضع داخل المنظم الحراري عند درجة 25°C ولمدة 15 دقيقة ثم يسعب 25 سم من الإيثانول.

تسوزن كميسات مسن 2 : 4 نتسائي نسايتروكلورو بنسزين بحيست عند إذابتها وتخفيفها إلى 500 سم³ . تعطينا محاليل ذات تراكيز 0.04M , 0.04M على التوالى .

يضاف 2: 4 ثنائي نايتروبنزين - ميثانول أن يصل إلى حالـــة الاتــزان الحراري عندئذ نضيف البايبرين إلى المحلول، والمواد الملتــصقة يمكــن غــسلها

بالميثانول المتبقي حوالي 25 سم³ . نلاحظ وقت إضافة البايبردين تحرك المحلول بشدة ونكمله إلى العلامة عند الضرورة بالميثانول .

وبعد دقيقة تقريبًا من وقت المزج يسحب حوالي 25 سم من المزيج المتفاعل وبسرعة نضيفه إلى 15 سم من 0.5N حامض الكبريتيك حيث إن الحامض يوقف التفاعل حالاً . نلاحظ الوقت عند إضافة نصف كمية النموذج إلى حامض الكبريتيك .

يعين تركيز أيون الكلور لكل محلول وذلك بمعايرته مـع محلـول 0.02N نترات الفضة . يغمر القطب الزجاجي قطب الفضة - كلوريد الفضة في النمـوذج ويربطان بجهاز قياس الحموضة . نستمر بإضافة محلول نترات الفـضة إلـي أن نلحظ التغير الملموس في فرق الجهد . تعتبر هذه النقطة نهاية المعايرة .

لغرض الحصول على نقطة النهاية بصورة مضبوطة يحضر ثلاثة مخاليط للتفاعل ، وتجرى التجربة مرتين لكل حالة فلو كان عندنا ثلاثة نماذج يجرى على النموذج الأول تعين تقريبي لنقطة النهاية أما النموذجان الآخران فتعين نقطة النهاية لهما بصورة مضبوطة .

التجربة رقم (١٥)

تعيين ثابت السرعة بطريقة قياس الاستقطاب

النظريــة:

يعبر عن سرعة التفاعل بوجود الحامض كعامل مساعد بالشكل التالي :

. ميثانول
$$\frac{k_1}{k_1}$$
 + H2O + HCOOH فورمات 1- مثيل $\frac{k_1}{k_1}$

أو

$$\frac{dx}{dt} = k_1(a-x)(b-x)-k_2x^2$$
 ... (1)

حيث إن a و d التراكيز الأولية للميثانول وحامض الفورميك بعد وقت يساوي k_1 و k_2 و k_3 و k_4 و الأمامي العكسي على التوالى .

أي إن ثابت الاتزان يكون:

$$K = \frac{k_1}{k_2} = \frac{x_e}{(a-x_e)(b-x_e)}$$
 ... (2)

الاتزان للتفاعل . بتعويض k_2 من المعادلة رقم (2) في معادلة رقم (1) .

$$\frac{dx}{dt} = k_1 (a-x)(b-x) - \frac{k_1 (a-x_e)(b-x_e)^2}{e^2} \dots (3)$$

بالتكامل ، تصبح المعادلة رقم (3) بالشكل التالى :

$$t + C = \frac{2.303 x_e}{k_1 [2ab - (a+b)x_e]} \log \frac{x - x_e / \{(a+b)/ab\}x_e - 1\}}{x - x_e} ...(4)$$

t=0 عندما x=0 المتابت t=0 باستعمال الشروط التالية

عوض القيمة C في المعادلة رقم (4) نحصل على:

$$t = \frac{2.303 x_e}{k1 \left[2ab - (a+b)x_e \right]} \log \left[\left(\frac{x-x_e / \Lambda}{x-x_e} \right) (\Lambda) \right] \qquad ... (5)$$

حيث إن:

$$\mathbf{A} = \left(\frac{\mathbf{a} + \mathbf{b}}{\mathbf{a}\mathbf{b}}\right) \mathbf{x}_{\mathbf{e}} - 1$$

يمكن متابعة سلوكية هذا التفاعل بواسطة طريقة قياس الاستقطاب . وأيضًا يمكن ملاحظة درجة الدوران a لمزيج التفاعل عند أوقات مختلفة .

وحتي يمكن لغرض استعمال قراءات قياس الاستقطاب مباشرة تحسور معادلة رقم (5) بحيث تمثل بقراءات $\alpha_e - \alpha$ بدلاً من لوغارتمات $x_e = x$. وهذا يقودنا إلى :

$$t = \frac{2.303 x_e}{k_1 \left[2ab - (a+b) x_e\right]} \log \left(\frac{D-\alpha}{\alpha-\alpha_e}\right) (A) \qquad \dots (6)$$

: حبث k_1 من رسم $\log [(D-\alpha)(\alpha-\alpha_e)]$ مع k_1 مع وتعین قبمهٔ

$$D = /[\alpha]_{F}$$

$$\frac{1 [\alpha]_{F} (\omega_{F} - \omega) - \alpha_{e}}{[(a+b)/ab] x_{e} - 1}$$

$$a = \frac{\omega_F}{W} \cdot \frac{1000 d}{M_F} \cdot b = \frac{\omega}{W} \cdot \frac{1000 d}{M_F}$$

$$x_e = \frac{/[\alpha]_F (\omega_F/\omega) - \alpha_e}{(1/1000d)\{M_F\}[\alpha]_F - M_M [\alpha]m\}}$$

حيث إن: d = كثافة المحلول المنزن (مول / لنر).

1 = طول أنبوب قياس الاستقطاب (ديسم) .

. وزن فورمات 1- مثیل $\omega_{\rm F}$ - وزن ا- میثانول $\omega_{\rm F}$

 $\omega_{
m w}=0$ وزن الماء . $\omega_{
m w}$

[α] = الدوران النوعي (الرمز الذي يستعمل كدليل كذلك لــ α) .

. (ω الجزيئي (الرمز الذي يستعمل كدليل لذلك لـ ω) .

وأيضًا تعين k₁ من العلاقة التالية:

$$k1 = \frac{2.303(x)}{2ab - (a-b)x_e}$$

ونجد أن الدوران النوعي لفورمات 1- مثيل و 1- ميثانول تحت الــشروط الخاصة للتجربة توضع بالشكل التالى:

$$[\alpha]_F^D = -70.0, [\alpha]_M^D = -43.0$$

كما يسمح باستعمال القيم المطلقة للدوران بدلاً من القيم الحقيقية السسالبة الناك جميع الحسابات تشمل على نسب الاختلاف في الدوران .

ويمكن تلافى الخطأ الحادث باتباع النقاط التالية:

١- عدم قياس الدوران النوعي لفورمات 1- مثيالي في محلول حامض الهيدروكلوريك بسبب التحلل الذي يحدث . القيمة التي تستعمل هي لمحلول فورمات 1- مثيل في المحلول المائي لكحول بيوتيل ثالثي .

٢- عدم حدوث تغير في الكثافة خلال التفاعل.

الأدوات والكيماويات:

جهاز قياس الاستقطاب ، دورق التفاعل سعة 250 سم ، بكنوميتر ، منظم حراري عند 0 م ، نموذج نقي من فورمات 0 - مثل ، حامض الهيدروكلوريك المركز ، كحول بيوثيل ثاني ومحلول 0 0.1 هيدروكسيد الصوديوم .

العملسي :

يحسضر محلسول كحسول بيوتيك تسالتي ومحلسول مسائي مسن حسامض الهيدروكلوريك بإضافة كميسة موزونسة مسن محلول حامض الهيدروكلوريك إلى كمية موزونة من كحول بيوثيل ثالثي .

باستعمال نسبة 18 سم³ من محلول حامض الهيدروكلوريك 9 إلى سم³ من كحول بيوثيل ثالثي يسحح مزيج من الكحول – ماء – حامض الهيدروكلوريك

مع محلول قياسي من هيدروكسيد الصوديوم . تركيز الحسامض في المريج الناتج من النفاعل النهائي يساوي تقريبًا 0.37 مول / لتر . ولكي يتم تحضير فورمات 1- مثيل نتبع الطريقة التالية :

يوضع 1- ميثانول (340 جـم) ، حـامض الفورميك (225 جـم) وطولوين (150 سم) في دورق مدور القاعدة سعته 2 لتر ويقطر مع إرجاع البخار إلى الحالة السائلة ولمدة ساعتين في حمام بخاري . يقطر هذا المزيج باستعمال حمام بخاري إلى أن تصبح سرعة التقطير بطيئة .

عند هذه الحالة تصبح نقطة الأيزوتروب للطولوين والماء عند درجة 90-95. بعدها نستعمل حرارة مباشرة لإزالة الأيزوتروب للماء وحامض الفورميك الذي يغلي عند درجة 107م. عند هذه الحالة تتقل المواد المتبقية إلى دورق التقطير الذي سعته 500 سم وتقطر.

تغلى المواد الناتجة من التقطيريين 219 – 229°م (ملے ضعط) و احتفظ بالمواد الناتجة ، إذا أردت ، أجر عملية التقطير الجزيئي تحت ضعط منخفض الناتج حوالي 87-86 بالمائة ، 87-86 عملية الناتج حوالي 87-86 بالمائة ، 87-86 المائة ، 87-86 منخفض الناتج حوالي 87-86 بالمائة ، بالمائة ، 87-86 بالمائة

يحضر جهاز الاستقطاب الذي يستعمل حسب التعليمات المعطاة من المصنع.

يوضع 5 سم³ من فورمات 1- مثيل بواسطة ماصة داخل الجزء الوسطي من دورق التفاعل المعلوم وزنه . يسد الدورق ويوزن مع محتوياته يوضع 10 سم من مزيج كحول بيوثيل ثالثي – ماء – حامض الهيدروكلوريك من الماصة داخل الجزء الخارجي من الدورق ويعاد وزنه .

يعلق دورق التفاعسل داخسل المسنظم الحسراري عنسد 25°م. وخسل الانتظسار للوصسول إلسى الاتسزان الحسراري تسجل نقطسة

الصفر لأنبوب الاستقطاب الفارغ . يـزال الـدورق مـن المـنظم الحـراري تمزج مكونات السدورق مـع ملحظة وقـت المرزج ثـم يوضع داخل أنبوب الاستقطاب إلى حد علاقة التخصر .

تؤخذ قراءات الاستقطاب كل 10 أو 15 دقيقة . ويسجل الوقت لكل قياس . عندما يبطئ التفاعل تؤخذ القراءات بين ساعة إلى 1.5 ساعة نحصل على حالة الاتران عندما نحصل على قراءات ثابتة بعد وقت حوالي 2 إلى 3 ساعات ، ونعين كثافة المحلول المترن بواسطة البكنوميتر وبعدها بعين الثابت اله .

تضاف كمية أخرى من الدايوكسان (74 سم 8) إلى دورق مدرج سعته 250 سم . وبعد ذلك تنضاف 12.8 سم 8 من 9 من 10 حامض الهيدروكلوريك و 38.3 سم من الماء المقطر إلى الدورق سعته 10 من 10 ولمدة ساعة واحدة .

حجم مقاس (2.5 سم ³) من محلول الدايوكسان ومحلول فنيل اليل . الكحول يضاف إلى محلول الدايوكسان الحامضي . يرج الدورق بشدة في داخل المنظم الحراري يسحب جزء من المحلول 1 سم ³ بواسطة الماصة .

يوقف هذا التفاعل بإضافة 5 سم مماول خالات الصوديوم الميان الماصة مع ملاحظة الوقات . يعين امتصاص المحلول عند 2500A° .

تعاد هذه العملية عدة مرات ولفترة 45 دقيقة . تعمل العملية الأخيرة بعدد 24 ساعة من بدء التفاعل .

يحسب الامتصاص الجزيئي للمحلول من المعادلة رقم (1) وكذلك يحسب ثابت السرعة من المعادلة رقم (2) .

يحضر فنيل اليل الكحول بالإضافة البطيئة لفنيل بروميد المغنسسيوم في الأيثر إلى محلول الأكر الدهايد في الأيثر عند 0°م، التحلل مع محلول مائي مسبع من كلوريد الأمونيوم، يزال المذاب، ويبقى بواسطة التقطير ويلاحظ أن:

b.p. $^{\circ}_{B}53 - 54c / 0.15$ mm; $n_{B}^{14.50} = 1.564$

التجربة رقم (٢٥)

تعيين امدصاص الغازات بطريقة ميزان ماكبن وباكر النظريسة:

إن تعبير برونر ، أميت وتيلر (1) (B.E.T عند درجة حرارة ثابتة) يعتبر تعبيرًا معقدًا نسبيًا ولكنه الطريقة الوحيدة والجيدة للامدصاص . استخلصت هذه المعادلة بفرض تكون عدة طبقات من الجزيئات على سطح المادة الممدصة .

المعادلة تعبر بالشكل التالى:

$$\frac{P/P_{o}}{x [1-(P/P_{o})]} \frac{1}{x_{m}c} + \frac{c-1}{x_{m}} \cdot \frac{P}{P_{o}} \qquad ... (1)$$

حيث إن لا وزن البخار الممدص لكل جارام من المادة الممدصة عند النخط الجزيئي P°, P ضعط البخار المشبع للمادة التحي تمدص عند درجة حرارة التجربة سلا وزن البخار بالجرامات اللازمة لتكوين طبقة أحادية من الجزيئات على السطح . وى ثابت نسبة إلى حرارة التكثيف .

وتعيين كمية البخار الممدص عند ضغوط مختلفة بواسطة ميران ماكبن وباكر . مع ملاحظة التمدد الحادث في الحلزون مع نوع كوارتز نسبة إلى الزيادة في وزن المسحوق والذي يحدث الامدصاص عليه . يوضع المسحوق داخل دلو صغير من الزجاج ويربط الحلزون في النهاية.

 p/p_o مسع (p/p_o) / x ($1-p/p_o$) من معادلة رقم (1) عند رسسم (p/p_o) من معادلة رقم (1) عند رسسم (p/p_o) عند رسس والانحدار يساوي p/p_o) والتقاطع p/p_o نحصل على خط مستقيم والانحدار يساوي p/p_o

 \mathbf{x}_{m} من هذه النتائج وكذلك تحسب المساحة السطحية للمسحوق من المعادلة رقم (2) .

$$S = \frac{aN x_m}{M} ^{O} A^{2} g^{-1} \dots (2)$$

حيث إن a مساحة المقطع العرضي الجزيئي للمادة الممدصة ، عدد أفوجادرو و m الوزن الجزيئي للمادة الممدصة .

الأدوات والكيماويات:

أجهزة زجاجية كما مبين في الشكل السابق ، مضخة التفريغ الانتشاري ، ورَحَوية ، مانوميتر متصل بمقياس من نوع مكلود بيراني ، كاثوميتر ، حلزون من نوع الكوارنز ذي حاسية 20 سم لكل جرام ثقل ، ماص تيلد ، سلكاجيل ، وبنزين .

العملي:

يربط حلزون الكوارنز الكلاب زجاجي A بعد إزالة الغطاء C_1 بعد إزالة الأنبوب C_2 يربط دلو صغير B من الجهة الثانية من الحلزون بواسطة خييط من النايلون . هذا الحلزون S والدلو الصغير يحاطان بمعظم حراري مناسب .

ترتب الأجهزة بحيث تعزل المجموعة الزجاجية عن مجموعة نظام الضخ بحيث إن أحد الجوانب يحتوي على العامود الحاوي على الحلون . مانوميتر ومقياس مكلويد والجانب الآخر يحتوي على مجموعة التقطير والحاوي على B_3 , B_4 B_2 , B_4 .

وأخيرًا عندما تجمع الأجهزة .

(أ) يدرج الحلزون بقياس التمدد من معرفة الوزن المضاف إلى الدلو B .

(ب) تفتح جميع صنابير التفريغ ويفرغ الجهاز ، بحيث نحصل على النهاية على التفريغ قيمته 4-10 ملم زئبق . نستعمل أولاً المضخة الرحوية لنحصل على تفريغ 4-10 ملم زئبق.

وبعدها يربط الجهاز بمضخة التفريغ الانتشاري للحصول على التفريغ النهائي 2-10 ملم زئبق أو أقل بقليل من هذه القيمة. قبل استعمال مضخة التفريغ الانتشاري تفحص الأجهزة بواسطة ملف تيسلا للتأكد من عدم وجود أي تسرب.

 B_1 قصل الفراغي تسد الصنابير T_1 , T_3 , T_2 , T_1 و T_3 تزال البوصلة T_4 من مكانها وتملأ بالبنزين ثم يعاد ربطها بالجهاز . والدورق الحاوي على النتروجين السائل يوضع حول البوصلة T_4 . تفتح الصنابير T_5 و T_5 وتسد المضخات .

عندما نحصل على تفريغ جيد يسد المصنبور T_3 المدورق الحاوي على سائل النتروجين يوضع حول البوصلة B_2 أو B_3 عندما يقطر كل السائل من B_1 يسد المصنبور B_3 ويفتح المصنبور B_4 المذاب في البنزين .

يزال هذا الهواء بواسطة نظام التفريغ . يسد الصنبور T_3 ويصبح المستودع B_4 مملوء بالبخار عندما يزال سائل النتروجين .

(د) بعد إدخال الهواء يزال الدورق C_2 ويوضع 0.25 جم من السلكاجيل داخك الدلو الزجاجي B . العمود الحاوي على النابض يضخ إلى الخارج بسد الصنابير T_1 , T_2 , T_3 , T_2 , T_3 , T_2 , T_1 .

بعد الوصول النهائي للضغط 4-10 ملم زئبق ، نلاحظ تمدد الحلزون (النابض) ونحسب وزن المادة الممدصة بعد طرد جميع الغازات .

يسد الصنبور T₁ ويسمح بدخول بخار البنزين إلى العمود بفتح المصنبور T₄ . وبعدها نسمح بدخول حجوم صغيرة من البخار إلى العمود ونحسب درجة الامدصاص من ملاحظة تمدد النابظ .

نحصل على الوزن الحقيقي للامدصاص x من منحنى التدرج الأصلي . يسجل ضغط البخار p على المانوميتر لكل امدصاص . وأن ضغط البخار المشبع للبنزين p_0 معروف عند درجة حرارة التجربة .

يرسم $(p/p_0)/x(1-p/p_0)$ مع p/p_0 نحصل على خـط مـستقيم ومنه نحسب الانحدار والتقاطع . وبعدها تحسب قيمة x_m وأيضًا تحسب مـساحة السطح (S) للسلكاجيل من المعادلة رقم (2) لذا مساحة المقطع العرضــي لجزيئــة البنزين عند درجة $32A^0$.

ويلاحظ أننا لا نحصل على قيم صحيحة لمساحة السطح من امدصاص البنزين (4) بسبب احتمال الترابط بين المادة الممدصة والمادة التي تمدص . أو احتمال بلمرة البنزين . أما النتائج المقنعة فنحصل من امدصاص النتروجين عند درجة حرارة النتروجين السائل .

التجربة رقم (٣٥)

تعيين العلاقة بين الشد السطحي والتركيز للمحاليل

النظريسة:

الامتزاز الموجب للمذاب بواسطة مادة ممتزة مناسبة يقلل من التوتر السطحي أو الشد السطحي البيني . أما الامدصاص السالب للمذاب (مثل الأملاح) فإنه يسبب زيادة في التوتر .

وكحالة خاصة للمحاليل المخففة للمواد ذات السطح الفعال غير الأيـوني . العلاقة بين التركيز . الامتزاز والتغير في التوتر معطاة بمعادلة جبس للامتزاز .

$$\Gamma = \frac{-\operatorname{ad} \gamma}{\operatorname{RT} \operatorname{da}} \cong \frac{-\operatorname{cd} \gamma}{\operatorname{RT} \operatorname{dc}} \qquad \dots (1)$$

حيث إن Γ كتلة المذاب الممدصة في وحدة مساحة السطح من المحلول ذي التركيز c (فعالية a) الشد السطحي v . لذلك يقاس التوتر السطحي للسائل عند درجة حرارة ثابتة ولتراكيز مختلفة . تعين dy / dc لأي تركيز من مماس المنحني وذلك برسم γ مع γ ، أما القيم المختلفة γ فتعين من المعادلة رقم (1) .

$$A = \frac{1}{N\Gamma_{Lt}} \qquad ... (2)$$

N عدد أفوجادرو.

يعين التوتر السنطحي بواسطة جهاز لقياس التوتر من نوع ديونوي (du Nouy) مع تعيين قوة السحب على حلقة البلاتين نتيجة التوتر السطحي بواسطة ميزان التوائي (قياس مجالات القوة) .

القوة العازلة تتناسب مع التوتر السطحي أي التوتر السطحي البيني البيني بالمعادلة التالبة:

$$\gamma = \frac{\beta r}{4 \pi r} \qquad \dots (3)$$

 β السحب (بالداین) على الحلقة ، γ معدل نــصف القطـر و γ معامل التصحیح .

العامل β هو لقوة التوتر في الاتجاه غير العمودي وكذلك للـشكل المعقد للسائل المحمول بواسطة الحلقة عند نقطة العزل . ويعتمد على أبعاد الحلقة وطبيعة السائل المحمول بوسطة التجربة نفرض بأن قيمة β تساوي واحدًا .

الأدوات والكيماويات:

جهاز لقياس التوتر السطحي من نوع ديونوي ، الكحول الإميلي .

العملى :

يحضر محلول 0.1M من الكحول الإميلي والذي يحتوي على 1.08 سم من الكحول في 100 سم من المحلول ومن هذا المحلول تحضر محاليل مخففة من الكحول في 100 سم من المحلول ومن هذا المحلول تحضر محاليل مخففة 0.02M من 0.04M من 0.08M و 0.04M من التوتر السطحي للكحول الإميلي النقي ، الماء وللمحاليل وتسجل درجات الحرارة .

ويرسم المنحني بين الشد السطحي γ مع التركيز c . نعمل مماسات عند التراكيز c .0.00 ، 0.02 ، 0.08 ونعين قيمة c عند هذه النقاط . التراكيز 0.01 ، 0.06 ، 0.02 ، 0.01 وترسم قيم c مع تراكيز محاليل الكحول بعدها نحسب قيمة c من المعادلة رقم c وتعين قيمة c مع تراكيز محاليل الكحول الإميلي . تحسب قيمة c المحددة وتعين قيمة c المحددة وتعين قيمة c .

 Λ تعين قيمة $\Gamma_{
m Lt}$ 1 لكل تركيز ومنها نجد قيمة المساحة لكل جزيئة

ثم نرسم المنحني البياني بين π و A حيث إن π هي ضعط السطح (المحلول γ_{H2O} – γ) . في إذا كانت القيم تناسب المعادلة التالية : π (π (π (π (π) = π kt

التجربة رقام (٤٥)

تعيين الوزن الجزيئي للبوليمر من قياس اللزوجة النظريسة:

نسبة لزوجة المحلول η المتكون من جزيئات البوليمر العالية غير الكروية إلى لزوجة المذيب η تتناسب مع الوزن الجزيئي للبوليمر Μ وتوضيع بالمعادلة التالية :

$$\frac{(\eta / \eta^{o}) - 1}{c} = KM^{\alpha}$$
 ...(1)

في هذه المعادلة K ثابت لأي نوع من البوليمر ، ولأي نوع من المدنيب ولأبية درجة حرارة .

هي الدالة للشكل الهندسي للجزيئة وc عدد جرامات البوليمر لكل 100 سم3 من المحلول .

المصطلح 1- (η^{0}) يعرف باللزوجة النوعية η_{sp} ، ويمكن كتابة المعادلة رقم (1) بالشكل التالى :

$$\frac{\eta_{sp}}{c} = KM^{\alpha} \qquad \dots (2)$$

تستعمل هذه المعادلة فقط للمحاليل المخففة أي أقل من 1 بالمائة ، وأن المستقيم الناتج من الرسم البياني بين η_{sp} / c مع η_{sp} مع النركيز الذي يساوي صفرًا . قيمة الاستكمال تعرف باللزوجة الأصلية (الذاتية) [η] أي إن :

$$[\eta] = \lim_{c \to 0} \frac{\eta_{sp}}{c} \qquad \dots (3)$$

لوغاريتم الدالة لو (η' η°) تمدد متوالية إلى ما لا نهاية فإن الحد الثـــانـي و الأخير يعمل عندما يساوي التركيز صفرًا كما هو موضح كالآتي :

$$\lim_{c\to 0} \frac{\eta_{sp}}{c} = \lim_{c\to 0} \frac{1}{c} \ln \frac{\eta}{\eta_0} \qquad \dots (4)$$

وكذلك:

$$[\eta] = \lim_{c \to 0} \frac{1}{C} \ln \frac{\eta}{\eta_0} \qquad ... (5)$$

نحصل على اللزوجة الأصلية (الذاتية) من تقاطع الرسم البياني بين $\eta > \eta > 0$ أو $\eta > 0$ أو البياني بين $\eta > 0$ أو البياني بين $\eta > 0$ أو المنابع المنابع

$$[\eta] = KM^{\alpha} \qquad ... (6)$$

الأدوات والكيماويات:

جهاز لقياس اللزوجة من نوع أوستوالد ، ساعة توقيت ، منظم حراري في درجة 15°م بولي ستايرين وبردين .

العملـــى:

عند قياس اللزوجة بواسطة جهاز أوستوالد.

حيث إن t_o , t الوقت السلازم لجريان المحلول والمنيب على التوالي ، d_o , d, d, التوالي ، d_o , d, التوالي ، التوالي

في هذه التجربة الخاصة يعين أو لا الوقت اللازم لجريان التولين النقي .

 3 سم 3 يحضر محلول متكون من 3 00 ملي جرام من البولي ستايرين في 3 25 سم من التولوين (3 25 جم لكل 3 30 سم 3 40 ويعين الوقت اللازم لجريان المحلول خلل

الجهاز . محاليل أخرى تحضر من تخفيف المحلول الأصلي . ويفضل تحضير تراكيز ، 1.2 , 0.4 , 0.8 و 1.6 جم من البولي ستايرين لكل 100 سم من التولين . النتائج تسجل في جدول موضح بالشكل التالي :

c	$\frac{\eta}{\eta_o} = \frac{t}{t_o}$	$\frac{\eta}{\eta} - 1 = \eta_{sp}$	η _{sp}	$\frac{1}{c} \ln \frac{\eta}{\eta^{o}}$
---	---------------------------------------	-------------------------------------	-----------------	---

لمحاليل البولي ستايرين في الطولوين عند درجة 25°م ، الثوابت في المعادلة رقم (6) لها القيم التالية : $10^{-4} = 0.62$ $= 10^{-4}$

المصطلحات العلمية

Absolute Error	خطأ مطلق
Activity	فعالية
Activity Coefficient	معامل الفعالية
Adsorption	امتزاز
Acid-base-titration	معايرة الحامض – القاعدة
Accuraty	دقة أو صواب
Aquecus Medium	وسط مائي
Analyte	المادة المطلوب تحليلها
Anode	أنود (قضيب موجب)
Anion	آنيون (أيون سالب)
Acidity	الحامضية
Acid	حامض
Acid-base indicator	دليل الحامض – القاعدة
Analysis	تحلیل کیمیائی
Analyst	المحلل
Analytical reactions	تفاعلات تحليلة
Alloy	سبيكة
Association	تجمع (ترابط)
Average or mean	وسط حسابي أو معدل
Average deviation	متوسط الانحراف
Absorption	امتصاص

Adsorbed	ممنز
Agent	عامل
Alcohol	كحول
Alkaline	قلوي
Amorphous	لا بلوري
Amphoteric	متردد
Anhydride	لا مائي (بلا ماء)
Aqua Regia	الماء الملكي
Base	قاعدة
Back Titration	معايرة إرجاعية
Buffer Solution	محلول منظم
Buffer Capacity	سعة المنظم
Blank Solution	محلول صوري
Burette	سحاحة
Basicity	قاعدية
Basic	قاعدي
Beaker	کأس
Boiling Point	نقطة الغليان
Bond	رابطة
Confidence limit	حدود النقة
Coefficient of variation	معامل التباين
Calculation	حسابات
Calomel electrode	قطب الكالوميل المرجعي

Cathod	قطب سالب
Cation	أيون موجب
Cell potential	جهد الخلية
Chemical-activity	الفعالية الكيميائية
Chemical analysis	التحليل الكيميائي
Chemical equilibrium	الاتزان الكيميائي
Common ion	أيون مشترك
Chelete	کلیت (مخلبي)
Chemical masking	الحجب (المسك) الكيميائي
Chelating agent	كاشف كليتي
Complexing agent	كاشف تعقيد
Chemist	كيميائي
Complex	معقد
Complex formation	تكوين معقد
Covalent Compound	مرکب تساهمي
Current	تیار
Curve	منحنى
Constant	ثابت
Coordination	تناسق
Combustion	احتراق
Collector	مجمع
Concentration	تركيز
Catalyst	حفاز (عامل مساعد)

Completeness	اكتمال
Calcination	نكليس
Catalysis	عملية الحفز
Catalytic	حفزي
Cation	أيون موجب (كانيون)
Chain	سلسلة
Charge	شحنة
Chromatography	كروماتو جرافيا
Cocrystallisation	تبلور مترافق
Colloidal	غروي
Colorimetsic-method	الطريقة اللونية
Combination	اتحاد
Complex	معفد
Composition	تركيب
Concept	مفهوم
Condensation	تكثيف
Conductivity	توصيل
Coordination	تناسق
Covalent – bond	ر ابطة تكافؤية
Crystal	بللورة
Crystallization	تبلور
Direct Titration	تسحيح مباشر
Displacement titration	تسحيح بالإزاحة

•

Dielectric Constant	ثابت العزل الكهربائي
Degree of ionization	درجة التأين
Degree of Dissociation	درجة التفكك
Demas King	إزالة تأثير الحجب
Dilution	تخفيف
Digestion	هضىم
Drying	تجفیف
Dipole moment	عزم ثنائي القطبية
Distilled water	ماء مقطر
Dessucator	مجفف
Determination	تعین
Dissolution	انحلال ، إذابة
Determinate errors	أخطاء محدودة
Deviation	انحراف
Decomposition	تحلل (تفكك)
Density	الكثافة
Detergent	منظف صناعي
Dielectric constant	ثابت العزل الكهربائي
Diluted	مجفف
Dimension	بعد
Dispersion	تشتت – تبده
Dislillation	تقطير
Donar	مانح

Dropper	قطارة
Error	خطأ
Electrochemistry	كيمياء كهربائية
Electro chemical cell	خلية كهروكيميائية
Equilibrium constant	ثابت الاتزان
Electrode	قطب
Equivalent weight	الوزن المكافئ
Equivalent point	نقطة التكافؤ
End point	نقطة النهاية
Electrolytic cell	خلية إلكتروليتية
Electrolysis	التحلل الكهربائي
Electrolyte	الكتروليت
Element	عنصر
Equation	معادلة
Evaporation	تبخر
Endothermic reaction	تفاعل ماص للحرارة
Exothermic reaction	تفاعل باعث للحرارة
Effect	تأثير
Earth metal	فلز أرضى
Effective	فعال
Effactrolysis	تحليل كهربائي
Electrolyte	محلول إلكتروليتي
Electronegativity	السالبة الكهربائية

Element	عنصر
Emulsion	مستحلب
Energy	طاقة
Excitation	إثارة
Extraction	استخلاص
Ferro -	أيون الحديد الثنائي
Factor	عامل
Ferri -	أيون الحديد الثلاثي
Filteration	ترشيح
Fractionation	تجزيء
Formula	صيغة
Fraction	جز ء
Fusion	انصبهار
Fluxes	الصهور
Fuse	صبهیرة
Filter	ورقة ترشيح
Filterate	ر اشح
Formal	التركيز الفورمالي
Formation	تشكل
Formality	الفورمالية
Funnel	قمع
Furnace	فرن
Function	وظيفة

Group	مجموعة
Galvanometer	جلفانوميتر
Galvanic cell	خلية جلفانية
Glass electrode	قطب زجاجي
Grinding	طحن
Gram-atom	ذرة جرامية
Gram-equivalent	مكافئ جرامي
Homogenous	متجانس
Hydration	تميؤ
Hyrolysis	تحلل مائي
Hydrogen electrode	قطب الهيدروجين
Heterogeneous	غير متجانس
Hevy metal	فلز ثقيل
Heterogeneous reaction	تفاعل غير متجانس
Hydrogen bond	رابطة هيدروجينية
Hardness	صلادة (قساوة)
Hydrate	هیدرات
Hydrated	متميئ
Impurity	شائبة
Indicator	كاشف
Inert	خامل
Ion	أيون
Irreversible	لا عكسي

Initiate	يحث
Ionic strength	القوة الأيونية
Indirect titration	معايرة غير مباشر
Ionization	تأین
Ionization constant	ثابت التأین
Ignition	حرق
Indeterminate errors	أخطاء غير محدودة
Ionic reaction	تفاعل أيوني
Ionic equilibrium	اتزان أيوني
Ionic product of water	الحاصل الأيوني للماء
Indicator	دلیل
Iodimetry	اليودية
Identification	تشخیص
Insoluble	غير ذائب
Instable	غير ثابت ، قابل للتفكك
Isomerism	ممائل
Ion-Exchange	تبادل أيوني
Ligand	مجموعة مرتبطة
Lechatelier principle	قاعدة ليوشاتلية
Law of mass action	قانون فعل الكتلة
Liebig method	طريقة ليبج
Lattice	شبكة
Moleuile	جزيء

Molarity	المولارية (التركيز الجزئي الحجمي)
Moleculer weight	الوزن الجزيئي
Mole fraction	الكسر المولي
Mono basic	آحادي القاعدية
Mono acidic	آحادي الحامضية
Motr method	طريقة مور
Mixed salt	ملح مختلط
Molality	المو لالية (التركيز الجزئي الوزني)
Millimole	ميلي مول
Milliequivalent	میلی مکافئ
Masking agent	عامل حجب
Mixture	خليط أو مزيج
Method	طريقة
Mineral	معدن
Mode	منوال
Median	وسيط
Normality	عيارية
Neutralization	تعادل
Nernst equation	معادلة نرنست
Non aequeous medium	وسط لا مائي
Oxide	أكسيد
Oxidation number	عدد التأكسد
Oxidizing agent	عامل مؤكسد

Oxidation-reduction titration	عايرة التأكسد – الاختزال
Organic reagent	كاشف عضوي
Oxidation-reduction potentiat	جهد التأكسد – الاختزال
Ores	خامات
Organic analysis	تحليل تشغيلية .
Operative errors	أخطاء تشغيلية
Observed valve	قيمة مرأية (أو مقاسة)
Periodic	دوري
Peroxide	فوق الأكسيد
Pipette	ماصة
Precipitation Titration	معايرة ترسيبية
Potentiometer	مقياس فرق الجهد
Primary standard substance	مادة قياسية أولية
Poly dentate ligand	متعدد الكلاب
pH -	الدالة الهيدروجينية أو الحامضية
pH – meter	مقياس الدالة الهيدروجينية
Partial pressure	الضغط الجزئي
Presipitation	ترسيب
Phase	طور
Polarization .	استقطاب
Polarity	قطبية
Process	عملية
Property	خاصية

Preparation	تحضير
Porce Liane	جفنة خزفية
Purification	تتقية
Pure	نقي
Principle	مبدأ
Pyrolysis	تحطيم حراري
P.p.m	جزء لکل ملیون جزء
P,p.b	جزء لکل بلیون جزء
Precipitating agent	عامل ترسیب
Precision	تو افق
Personal errors	أخطاء شخصية
Qualitative analysis	تحليل وصفي
Quantitative analysis	تحلیل کمي
Quantity	كمية
Redical	شق
Reactivity	فعالية
Rate	سرعة
Range	مدى
Relative standard deviation	انحر اف قياس نسبي
Relative error	خطأ نسبي
Reaction	تفاعل
Reduction	اختزال
Reducing agent	عامل مختزل

Reversible	عكسي
Redox reaction	تفاعل تأكسد – اختزال
Reference electrode	قطب مرجع
Range	مدی
Reagent	كاشف
Result	نتيجة
Residue	المادة المتبقية
Resonance	طنین (رنین)
Solution	محلول
Solvent	مذیب
Saturation	تشبع
Sample	عينة
Solute	مذاب
Solubility	الذوبانية
Solubility product	حاصل الذوبانية
Saturation	إشباع
Super saturation	فوق الإشباع
Separation	فصل
System	نظام
Secondry standard solution	محلول قياسي ثانوي
Stability constant	ثابت الاستقرار
Self-indicator	دلیل ذاتی
Solution	محلول

Selective التقائي Sensitive حساس Standard deviation التعراف قياسي Spin منيب Solvent مستقر Substance مستقر Substance substance Surface Suspension Standard solution Standard solution Standard solution Standard electrode Standard electrode Standard electrode Potential Stirring Stirring Stirring Salt bridge Spectrum Stability Temperature Titration Titration Curve Titration Curve Transformation Titer Titer	Sample	عينة
Standard deviation Exc (be Eploy) Spin عزم اللغ الذاتي Solvent مدنيب مسكر مسكر Substance ak Surface but Suspension ali Standards but Standard solution standard salion Standard electrode standard electrode Standard electrode Potential standard electrode Starring standard electrode Salt bridge standard electrode Salt bridge standard electrode Titration titration Titration titration Transformation titration	Selective	انتقائي
Spin الله الذاتي Solvent المنبعة الذاتي Solvent المنبعة الذاتي Stable المنبعة	Sensitive	حساس
Spin عزم اللف الذاتي Solvent منيب Substance 6 مادة Substance 8 مادة Surface 9 مادة Suspension 8 standard Standard solution 9 معايرة Standard electrode 9 standard electrode Standard electrode Potential 9 standard electrode Stirring 9 standard electrode Standard electrode Potential 9 standard electrode Stability 9 standard electrode Standard electrode	Standard deviation	انحراف قياسي
Stable بستغر Substance 5 ala Surface med by the median of the media	Spin	
Substance العالى Surface العالى Suspension العالى Standard solution Standard solution Standardisation Standard solution Standard electrode Standard solution Standard electrode Standard solution Standard electrode Potential Standard solution Starring Stalt bridge Salt bridge Spectrum Stability Temperature Titration Titration Curve Titration Transformation	Solvent	مذیب
Surface علق المطح Suspension عالق Standard solution المحلول قياسي Standard solution المعايرة Standardisation المعايرة القطب القياسي Standard electrode Standard electrode Potential المعايرة المحريك (تقليب المعايرة المحرية المحرارة الحرارة الحرارة الحرارة المعايرة Titration Curve المعايرة ال	Stable	مستقر
Suspension عالق Standard solution Standard solution Standardisation Standard electrode Standard electrode Potential Stirring Stirring Salt bridge Spectrum Stability Temperature Titration Titration Curve Transformation Standard solution Standard solution Standard electrode Standard electrode Potential Standard electrode Potential Standard electrode Potential Standard electrode Potential Standard electrode Sta	Substance	مادة
Standard solution Standardisation Standard electrode Standard electrode Potential Standard electrode Potential Stirring Stirring Salt bridge Spectrum Stability Temperature Titration Titration Curve Transformation Standard solution Standard electrode Standard electrode Potential Standard electrode Potential Acquir Standard electrode Potential Standard electrode Potential Acquir Standard electrode Standard electrode Acquir Standard	Surface	سطح
Standardisation salue a salue	Suspension	عالق
Standard electrode وقطب قياسي جهد القطب القياسي جهد القطب القياسي Standard electrode Potential يتحريك (تقليب) تحريك (تقليب) Salt bridge قنطرة ملحية Spectrum عيانيت Stability تبات Temperature تعارية Titration Curve تتقال التقال Transformation تتقال التقال التقا	Standard solution	محلول قباسي
Standard electrode Potential جهد القطب القياسي جهد القطب القياسي Stirring (تقليب) تحريك (تقليب) كالمعابرة ملحية Salt bridge ملحية كالمعابرة الحرارة علي المعابرة الحرارة Temperature تبارية الحرارة Titration Curve تنقال تتقال Transformation انتقال المعابرة المع	Standardisation	معايرة
Stirring(تقلیب)Salt bridgeقنطرة ملحیةSpectrumطیفStabilityثباتTemperatureتابتTitrationعیاریةTitration Curveمنحنی المعایرةTransformationانتقال	Standard electrode	قطب قياسي
Salt bridge Spectrum طیف Stability Temperature Titration Titration Curve Transformation Salt bridge August Spectrum Titration Titration Curve Transformation	Standard electrode Potential	جهد القطب القياسي
Spectrum Stability Temperature Titration Titration Curve Titration Curve Titration Titration Titration Titration Titration Titration Titration	Stirring	تحريك (تقليب)
StabilityتباتTemperatureترجة الحرارةTitrationعياريةTitration Curveمنحنى المعايرةTransformationانتقال	Salt bridge	قنطرة ملحية
Temperature ترجة الحرارة Titration Titration Curve تعيارية منحنى المعايرة Transformation تتقال	Spectrum	طيف
Titration عيارية Titration Curve منحنى المعايرة Transformation	Stability	ئبات
Titration Curve منحنى المعايرة Transformation	Temperature	درجة الحرارة
Transformation انتقال	Titration	عيارية
	Titration Curve	منحنى المعايرة
Titer	Transformation	انتقال
	Titer	معاير

Trace	آثار كميات متناهية في الصغر
Test solution	محلول اختبار
Trace analysis	تحليل كميات متناهية في الصغر
Titimetric analysis	تحليل عياري
Titrimetry	طريقة التحليل الكمي بالعيارية
Titrate	المادة المطلوب معايرتها
Titant	(محلول المعايرة)
True value	قيمة حقيقية
Vaporization	تبخر
Valency	تكافؤ
Volumetric analysis	تحليل حجمي
Volhard method	طريقة فولهارد
Volatile	متطاير
Volatilization	تطایر أو نبخیر
Voltage	فولتية
Volume	حجم
Vapoure Pressure	ضغط البخار
Volumetric flask	قنينة حجمية
Volumetry	طريقة التحليل الحجمي
Variance	تباین

بعض التحضيرات المعملية

العيارية	• الإحماض المخففة:
4 N	 ١- حمض الخليك: خفف 230 سم من الحمض المركز بالماء حتى اللتر
	٢- حمض هيدروكلوريك: خفف 345 سم من الحمض المركز بالماء حتى
4 N	اللترا
4 N	7 حمض النتريك: خفف 250 سم من الحمض المركز بالماء حتى اللتر 7
	٤ – حمض الكبرينيك: صب 112 سم من الحمض المركز بحذر وببطء ومع
4 N	التحريك الدائم فوق 500 سم من الماء، برد وخفف بالماء حتى اللتر
	٥- حمض الكبريتوز: حضر محلولاً مـشبعًا فـي المـاء (نـسبة الحمـض
0.3 N	7 – 6 % وزنًا)
	• أهم القواعد المستخدمة:
	١- محلول النشادر المركز: الوزن النوعي للمحلول المتوافر تجاريًا هو 0.88
15 N	جم/سم وهو بحوي حوالي 28% من وزنه نشادر NH ₃
	وهناك محاليل وزنها النوعي 0.91 جــم/ســم وتحــوي حـــوالي 25%
13.4 N	من وزنها
	٢- محلول النشادر المخفف: خفف 270 سم من المحلول (ذي الوزن النوعي
4 N	0.91 جم/سم) بالماء حتى اللتر
	٣– محلول هيدروكــسيد الــصوديوم: أذب 160 جرامــــا مـــن هيدروكــسيد
	الصوديوم الصلب النقي في الماء، وخفف بالماء حتى اللتر . إذا كـان
	الهيدروكسيد على شكل قضبان (تحوي عادة حوالي 90% من NaOH)
4 N	فاستعمل حوالي 180 جرامًا بدلاً من 160 جرامًا
	٤ – محلول هيدروكــسيد البوتاســيوم: أنب 112 جرامـــا مــن هيدروكــسيد
	البوتاسيوم الصلب النقي في الماء، وخفف بالماء حتى اللتر. إذا كان
.	الهيدروكسيد على شكل قضبان (تحوي عادة حوالي 90 % من KOH)
2 N	فاستعمل 125 جرامًا بدلاً من 112 جرامًا
	 محلول هیدروکسید الکالـسیوم (مـاء الجیـر): رج 70 جرامـا مـن
0 0 4 P T	هيدروكسيد الكالسيوم في لتر من الماء، ثم رشح المحلول المشبع واحفظه
0.04 N	من تأثر CO ₂ الموجود في الهواء

	٦- محلول هيدروكسيد الباريوم: رج 70 جرامًا مــن هيدروكــسيد البـــاريوم
	المبلور Ba(OH) ₂ – 8 H ₂ O في لتر من الماء ، رشح المحلول المــشبع
0.4 N	واحفظه من تأثير CO ₂ الموجود في الهواء
	• أهم الأملاح المستخدمة:
	۱- خلات الأمونيوم 4CH3COONH (الوزن الجزيئي 77)
3 N	أذب 231 جرامًا من الملح في لتر من الماء
	٧- كربونات الأمونيوم:
	الملح النجاري ، و هو مزيج من 3NH4CO3NH4. NH4HCO3
	أذب 160 جرامًا من الملح في مزيج مؤلف من 140 سم مسن محلسول
4 N	النشادر المركز و 860 سم من الماءالنشادر المركز و 860 سم من الماء
	٣− كلوريد الأمونيوم NH₄Cl (الوزن الجزيئي 53.5)
5 N	أذب 270 جرامًا من الملح في لتر من الماء
	٤ – نترات الأمونيوم NH4NO ₃ (الوزن الجزيئي 80)
1 N	أذب 80 جرامًا من الملح في لتر من الماء
	ه– أكسالات الأمونيوم NH ₄) ₂ C ₂ O ₄ . H ₂ O) (الوزن الجزيئي 142)
0.5 N	أذب 71 جرامًا من الملح في لتر من الماء
	٦– كبرينات الأمونيوم 2O _{4 (NH₄) (الوزن الجزيئي 132)}
2 N	أذب 132 جرامًا من الملح في لنر من الماء
	۷ – ثيوسيانات الأمونيوم NH4 SCN (الوزن الجزيئي 76)
0.5 N	أذب 38 جرامًا من الملح في لتر من الماء
	۸– محلول كبرينيد الأمونيوم الأصفر S _x (NH ₄)
	يستعمل المحلول المتوافر تجاريًا، وعند الرغبة يمكن تحضيره كما يلـــي:
	أشبع 150 سم مملول النشادر المركز بواسطة $\mathrm{H}_2\mathrm{S}$ مع المحافظة
	على بقاء المحلول باردًا . أضف عشرة جرامات مــن زهــر الكبربــت
	250 سم محلول النشادر المركز ورج حتى ذوبان الكبريت ثم خفف
6 N	حتى اللتر
	9- محلول بيكبريتيد الأمونيوم عديم اللون NH4 HS
	أشبع 200 سم مماول النشادر المركز المبرد بماء مبثلج بواسطة
	ا أو مف 100 سم أخرى من محلول النشادر المركز وخفف حتى 100
6 N	اللتر، يحضر هذا المحلول عند الحاجة

	۱۰ – كلوريد الباريوم BaCl ₂ .2H ₂ O (الوزن الجزيئي 244)
0.5 N	أذب 61 جرامًا من الملح في لتر من الماء
	11- كلوريد الكالسيوم CaCl ₂ . 6H ₂ O (الوزن الجزيئي 219)
0.5 N	أذب 55 جرامًا من الملح المتميئ في لتر من الماء
	172 كبريتات الكالسيوم CaSO ₄ . 2H ₂ O (الوزن الجزيئي 172)
	رج 20 جرامًا من الملح في لتر من الماء. رشح المحلول المــشبع بعــد
0.03 N	
	17− نترات الكوبلت Co(NO ₃) ₂ .6H ₂ O (الوزن الجزيئي 291)
0.03 N	
	1 4 - كبريتات النحاس CuSO ₄ . 5H ₂ O (الوزن الجزيئي 249.5)
	أذب 125 جرامًا من الملح في لنر من الماء يحوي 3 سم من حمض
0.5 N	الكبريتيك المركز (كمؤكسد)
	٥١− كلوريد الحديد الثلاثي FeCl ₃ . 6H ₂ O (الوزن الجزيئي 370)
	أذب 135 جرامًا من الملح المتميئ في لتر من الماء يحوي 20 سم من
0.5 N	حمض الهيدروكلوريك المركز (كمؤكسد)
	۱٦ – كبريتات الحديد الثنائي FeSO ₄ .7H ₂ O (الوزن الجزيئي 277)
	أذب 140 جرامًا من الملح في لتر من الماء يحوي 7 سم من حمض
0.5 N	الكبريتيك المركز (كمختزل)
	Pb (CH3COO) ₂ .3H ₂ O) الوزن الجزيئي 379) - خلات الرصاص
0.5 N	أذب 95 جرامًا من الملح في لتر من الماء
	۱۸ – كبريتات المغنسيوم MgSO ₄ . 7H ₂ O (الوزن الجزيئي 246)
0.5 N	أذب 62 جرامًا من الملح في لتر من الماء
	۱۹ – كلوريد الزئبق HgCl ₂ (الوزن الجزيئي 272) ن صحور بين سند من من من المناطقة
0.5 N	أذب 27 جرامًا من الملح في لنر من الماء
0.533	٠٢- كرومات البوتاسيوم K2CrO₄ (الوزن الجزيئي 194) أن مدد الناسيوم المدان المدان المداكم المدان المداكم المدان الم
0.5 N	أذب 49 جرامًا من الملح في لتر من الماء (كمرسب)

	۲۱ – سيانيد البوتاسيوم KCN (الوزن الجزيئي 65)
0.5 N	أذب 32.5 جرامًا من الملح في لتر من الماء (سام جدًا)
	K ₃ [Fe(CN) ₆] (فري البوتاسيوم (فري سيانيد البوتاسيوم (فري)
	(الوزن الجزيئي 329)
	أنب 56 جرامًا من الملح في لنر من الماء . بتفكك هذا المحلول بــسرعة
	مع الزمن؛ ولذا يفضل دومًا تحضيره لفترة قصيرة فقط كما يفضل غــسل
0.5 N	البلورات بقليل من الماء قبل إذابتها (كمرسب)
	K4[Fe(CN)6]. 3H2O حديد ثنائي سيانيد البوتاسيوم −۲۲
	(الوزن الجزيئي 422)
	أنب 53 جرامًا من الملح في لتر من الماء وأضف إليه قطعة صعيرة من
0.5 N	الحديد اللامع لمنع أكسدته
	۲۶– يوديد البوتاسيوم KI (الوزن الجزيئي 166)
0.5 N	أنب 83 جرامًا من الملح في لتر من الماء
	٣٠- برمنجنات البوتاسيوم 4KMnO (الوزن الجزيئي 316)
	أنب 32 جرامًا من الملح في لنر من الماء، رشح المحلول عبر ليف
0.1 N	ز جاجي (كمؤكسد)
	٣٦- ثيوسيانات البوتاسيوم KSCN (الوزن الجزيئي 97)
0.5 N	أذب 49 جرامًا من الملح في لتر من الماء
	۲۷− نثرات الفضة AgNO₄ (الوزن الجزيئي 170)
0.1 N	أذب 17 جرامًا من الملح في لتر من الماء
	۲۸– كبريتات الفضة Ag ₂ SO ₄ (الوزن الجزيئي 312)
0.05 N	أذب 8 جرامات من الملح في لتر من الماء . هذا الملح مشبع تقريبًا
	71− خلات الصوديوم CH3COONä.3 H2O (الوزن الجزيئي 136)
3 N	أنب 408 جرامات من الملح المبلور في لتر من الماء
	۳۰ – كربونات الصوديوم Na ₂ CO ₃ . 10H ₂ O (الوزن الجزيئي 286)
3 N	أذب 430 جرامًا من الملح في لتر من الماء

	٣١− فوسفات الصوديوم الثنائية Na ₂ HPO ₄ . 12H ₂ O (الوزن الجزيئي358)
N	أذب 120 جرامًا من الملح في لتر من الماء
•	۳۲–كلوريد القصدير الثنائي SnCl ₂ . 2H ₂ O (الوزن الجزيئي 226)
	أنب 56 جرامًا من الملح في 100 سم من حمض HCl المركز وخفف
0.25 N	بالماء حتى اللتر، ضع بضع قطع من القصدير في القنينة لمنع الأكسدة
	۳۳– نترات الزنك Zn(NO ₃) ₂ . 6 H ₂ O (الوزن الجزيئي 297)
0.5 N	أذب 75 جرامًا من الملح في لتر من الماء
	• أهم الكواشف الخاصة:
	۱- ماء الكلور (Cl ₂) : (الوزن الجزيئي 71)

أشبع 250 سم من الماء بغاز الكلور. يحضر الكلور بتأثير HCl المركز على برمنجنات البوتاسيوم. يحوي المحلول 6.5 جرام مــن الكلــور فــي اللــر، وللمحافظة عليه يوضع في زجاجة ملونة. يفضل تحضير ماء الكلور مرة على الأقل كل شهر، وذلك لفساد جزء كبير من كلوره.

٢- ماء البروم: (الوزن الجزيئي 160)

يحضر محلول مائي مشبع منه برج 35 جرامًا أو 11 سم من سائل البروم في لنر من الماء. ثم تضاف كمية زائدة من البروم عند اللـزوم للتأكـد مـن وجوده بزيادة قليلة.

٣- محلول اليود: (الوزن الجزيئي 258)

أنب 12.7 جرامًا من اليود في محلول ناتج عن إذابة 20 جرامًا من KI النقي في 30 سم ماء ثم خفف بالماء حتى اللتر.

٤ – مطول كبريتيد الهيدروجين: (الوزن الجزيئي 34)

أشبع 250 سم من الماء بغاز H_2S بحوي هذا الغاز المحلول 4.2 جرام بَقَرِيبًا من H_2S في اللتر.

٥- كاشف دي ميثيل جليوكزيم:

أذب جرامًا واحدًا من دي ميثيل جليوكزيم في 100 سم من الكحــول (95% كحول إيثيلي) .

: Fehling's Solution مطول فهلنج

يتألف محلول فهلنج من محلولين B,A.

(أ) لتحضير المحلول (A) الأزرق:

أذب 69 جرامًا من كبريتات النحاس النقية الخماسية CuSO₄. 5 H₂O في الماء وخفف حتى اللتر وأضف إليه نقطة من حمض الكبريتيك لمنع ترسب كبريتات النحاس الأساسية بالتحلل المائى.

(ب) لتحضير المحلول (B) لا لون له:

أذب 350 جرامًا من طرطرات الصوديوم والبوتاسيوم (ملح روشـــل) و100 جرام من هيدروكسيد الصوديوم في الماء وخفف بالماء حتى اللتر.

يتفكك محلول فهلنج (في حالة خلط المحلولين A و B معًا) مع الزمن، ولـذا يحضر قبل الاستعمال مباشرة بخلط حجمين متساويين من المحلولين السابقين.

٧- محلول فوق أكسيد الهيدروجين:

يستعمل – عادة – المحلول ذو القوة 10 (3%) أو 20 (6%) وهناك محاليـــل قوتها 40 أو 100 .

$-\Lambda$

يخلط جيدًا حوالي جرام واحد من النشا الذواب مع حوالي 10 سم من الماء البارد حتى الحصول على عجينة رقيقة القوام.

يضاف المعلق الناتج إلى حوالي 100 سم من الماء في حالة الغليان مع التحريك الجيد خلال الإضافة.

يغلى الناتج حتى الحصول على محلول رائق (حوالي خمس دقائق).

لحفظ المحلول يضاف إليه – وهو يغلي – بلورة صغيرة من يوديد الزئبق HgI₂ (أو حوالي جرام واحد من يوديد البوتاسيوم KI مع بضع نقاط من الكلوروفورم) يمكن استعمال محلول النشا المحضر بهذه الطريقة مدة ثلاثة أشهر تقريبًا.

جنول رقم (١) الأوزان الذرية

			• • • • • •	,
		الرمز	الوزن الذري	الوزن الجزيئي
Actinium	أكتينيوم	Ac	89	227
Aluminum	ألومنيوم	A1	13	26.9815
Americium	أمريسيوم	Am	95	[243]
Antimony	أنتيمون	Ab	51	121.75
Argon	آرجون	Ar	18	39.948
Arsenic	الزرنيخ	As	33	74.9216
Astatine	أستاتين	At	85	[210]
Barium	باريوم	Ba	56	137.34
Berkelium	بركيليوم	Bk	97	[249]
Beryllium	بيرليوم	Be	4	9.0122
Bismuth	بزموت	Bi	83	208.980
Boron	بورون	В	5	10.811
Bromine	بروم	Br	35	79.909
Cadmium	كادميوم	Cd	48	112.40
Calcium	كالسيوم	Ca	20	40.08
Californium	كاليفورنيوم	Cf	98	[251]
Carbon	کربون	C	6	12.01115
Cerium	سيريوم	Ce	58	140.12
Cesium	سيزيوم	Cs	55	132.905
Chlorine	كلور	Cl	17	35.453
Chromium	کروم	Cr	24	51.996
Cabalt	كوبالت	Co	27	58.9332
Copper	نحاس	Cu	29	63.54

Curium	كوريوم	Cm	96	[247]
Dysprosium	دبسبروزيوم	Dy	66	162.50
Einsteinuim	أينشنينوم	Es	99	[254]
Erbium	إربيوم	Er	68	167.26
Europium	يروبيوم	Eu	63	151.96
Fermium	فرميوم	Fm	100	[253]
Fluorine	فلور	F	9	18.9984
Francium	فرانسيوم	Fr	87	[223]
Gadolinium	جادولينيوم	Gd	64	157.25
Gallium	جاليوم	Ga	31	69.72
Germanium	جرمانيوم	Ge	32	72.59
Gold	ذهب	Au	79	196.967
Hafnium	هافينيوم	Hf	72	178.49
Hahnium	هاهينيوم	Ha	105	[260]
Helium	هيليوم	He	2	4.0026
Holmium	هولميوم	Но	67	164.930
Hydrogen	هيدروجين	Н	1	1.00797
Indium	إنديوم	In	49	114.82
Iodine	يود	I	53	126.9044
Iridium	اپريديوم	Ir	77	192.2
Iron	حديد	Fe	26	55.847
Krypton	كريبتون	Kr	36	83.80
Kurchatovium	<u> كورشتوفيوم</u>	Ku	104	[257]
Lanthnum	لانثانوم	La	57	138.91
Lawrencium	لورنسيوم	Lw	103	[257]
Lead	رصاص	Pb	82	207.19
Lithium	ليثيوم	Li	3	6.939
Litetium	لوتيتيوم	Lu	71	147.97

	<u> </u>			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Magnesium	مغنسيوم	Mg	12	24.312
Manganese	منجنيز	Mn	25	54.9380
Mendelevium	مندلفيوم	Md	101	[256]
Mercury	زئبق	Hg	80	200.59
Molybdenum	موليبدنم	Mo	42	95.94
Neodynium	نيودينيوم	Nd	60	144.24
Neon	نيون	Ne	10	20.183
Neotuium	نبتونيوم	Np	93	[237]
Nickel	نیکل	Ni	28	58.71
Niobium	نيوبيوم	Nb	41	92.906
Nitrogen	نيتروجين	N	7	14.0067
Nobelium	نوبليوم	No	102	[253]
Osmium	أوزميوم	Os	76	190.2
Oxygen	أكسجين	O	8	15.9994
Palladium	بالاديوم	Pd	46	106.4
Phosphorus	فوسفور	P	15	30.9738
Platinum	بلاتين	Pt	78	195.09
Plutonium	بلوتونيوم	Pu	94	[242]
Polonium	بولونيوم	Po	84	210
Potassium	بوتاسيوم	K	19	39.102
Praseodymium	براسودينيوم	Pr	59	140.907
Promethium	بروميثيوم	Pm	61	[145]
Protactinium	بروتكتنيوم	Pa	91	231
Radium	راديوم	Ra	88	226.05
Radon	رادون	Rn	86	222
Rhenium	رنيوم	Re	75	186.2
Rhodium	روديوم	Rh	45	102.905
Rubidium	روبيديوم	Rb	37	85.47

Ruthenium	روثينيوم	Ru	44	101.07
Samarium	ساماريوم	Sm	62	150.35
Scandium	سكانديوم	Sc	21	44.956
Selenium	سيلينيوم	Se	34	78.96
Silicon	سيليكون	Si	14	28.086
Silver	فضة	Ag	47	107.870
Sodium	صوديوم	Na	11	22.9898
Strontium	سترونتيوم	Sr	38	87.62
Sulfur	كبريت	S	16	32.064
Tantalum	تتتاليوم	Ta	73	180.948
Technetium	تكنيتيوم	Tc	43	[99]
Tellurium	تلوريوم	Te	52	127.60
Terbium	تربيوم	Tb	65	158.924
Thallium	ثاليوم	<u>T1</u>	81	204.37
Thorium	ئوريوم	Th	90	232.038
Thulium	ثوليوم	Tm	69	168.934
Tin	قصدير	Sn	50	118.69
Titanium	تيتانيوم	Ti	22	47.90
Tungsten	تجستن	W	74	183.85
Uranium	يورانيوم	U	92	238.03
Vanadium	فاناديوم	V	23	50.942
Xenon	زينون	Xe	54	131.30
Ytterbium	يتربيوم	Yb	70	173.04
Yttrium	يتريوم	Y	39	88.905
Zinc	زنك	Zn	30	65.37
Zirconium	زيركونيوم	Zr	40	91.22

جدول رقم (٢) خواص بعض الأحماض والقواعد

العيارية تقريبًا	الكثافة	النسبة الوزنية	الوزن المكافئ	الصبيغة	المادة
17.5	1.05	99.5	60.05	CH ₃ . COOH	حمض الخليك
11	1.18	35	36.47	HCI	حمض الهيدروكلوريك
26.5	1.15	46	20.01	HF	حمض الهيدرفلوريك
16	1.42	70-71	63.02	HNO_3	حمض النيتريك
_	-	-	63.03	$(COOH)_2 2H_2O$	حمض الأكساليك
36	1.84	96	49.04	H_2SO_4	حمض الكبرينيك
11.6	1.66	70	100.47	HClO ₄	حمض البيركلوريك
44	1.69	85	32.67	H ₃ PO ₄	حمض الفوسفوريك
14.3	0.88	27	17.03	NH ₄	الأمونيا
-	-	-	56.11	KOH	هيدروكسيد البوتاسيوم
-	-	-	40.01	NaOH	هيدروكسيد الصوديوم

جدول رقم (٣) وحداث النظام العالي الأساسية Basic SI Inits

رمز الوحدة	اسم الوحدة	الكمية الفيزيائية
m	المتر	الطول
Kg	الكيلو جرام	الكتلة
S	الثانية	الزمن
A	الأمبير	التيار الكهربي
K	كڵڡٙڹ	درجة الحرارة في الديناميكا الحرارية
mol	المول	كمية المادة

جدول رقم (٤) وحدات مستنبطة من الوحدات الأساسية

Derived SI Inits

رمز الوحدة	اسم الوحدة (الاسم الخاص ورمزه)	الكمية الفيزيائية
m ²	متر مربع	المساحة
m^3	متر مکعب	الحجم
kg.m ³	كيلو جرام لكل متر مكعب	الكثافة
m.s ⁻¹	متر لكل ثانية	السرعة
m.s ⁻²	متر لكل ثانية تربيع	العجلة
$Kg.m.s^{-2} = J.m^{-1}$	نيوتن (N)	القوة
N.m ⁻²	نيوتن لكل متر مربع	الضغط
$kg.m^2.s^{-2} = N.m$. جول (J)	الطاقة
$kg.m^2.s^{-3} = J.s^{-1}$	وات (W)	القدرة (قوة كهربية)
A.S	کولوم (C)	الشحنة الكهربية
$kg.m^2.s^{-3}.A^{-1} = J.A^{-1}.s^{-1}$	فولت (V)	فرق الجهد الكهربي
$kg.m^2.s^{-3}.A^{-2} = V.A^{-1}$	أوم (Ω)	المقاومة الكهربية
$A^2.S^4.kg^{-1}.m^{-2} = A.S.V^{-1}$	فار اد (F)	السعة الكهربية

جدول رقم (٥) خواص بعض الأحماض والقواعد

المضاعفات	الرمز	المقطع	المضباعفات	الرمز	المقطع
10	da	دیکا	10 ⁻¹	\mathbf{d}	ديسي
10 ²	h	هيكتا	10 ⁻²	c	سنثي
10 ³	k	كيلو	10 ⁻³	m	ميللي
10 ⁶	M	ميجا	10 ⁻⁶	μ	ميكرو
10 ⁹	G	جيجا	10 ⁻⁹	n	نانو
10 ¹²	T	تيرا	10 ⁻¹²	p	بیکو
10 ¹⁵	P	بيتا	10 ⁻¹⁵	f	فيمتو
10 ¹⁸	E	إكسا	10 ⁻¹⁸	a	أتو

جدول رقم (٦) معاملات التحويل

IÂ =
$$10^{-10}$$
 m
I Liter= 10^{-10} m³
I atm = 101.325 N. m⁻²
 0 °C = 273.15 °k.
I erg = 10^{-7} J.
I Cal = 4.1840 J.
I eV = 1.6022×10^{-19} J.
he = 1.9865×10^{-23} J.cm

جنول رقم (٧) قيم الثوابت الأساسية

قيمة الثابت	الرمز	اسم الثابت
2.997925×10^{10} cm/s	C	سرعة الضوء
$2.997925 \times 10^8 \text{m/s}$		
6.6262×10^{-27} erg.s	h	ثابت بلانك
$6.6262 \times 10^{34} \text{J.s}$		
1.38062×10^{-16} erg/abs.erg k ⁻¹	k	ثابت بولتزمان
1.38062×10^{-16} erg/abs.erg k ⁻¹		
4.80325×10^{10} esu.	е	شحنة الإلكترون
1.60219×10^{-19} Coloumb		
6.022169×10^{23} molecules/mol	N _A	عدد أفوجادرو
82.055 cm ³ .atm/abs.mol.	R	الثابت العام للفلزات
0.082054 Latm/abc.mol		
8.3134 J/abc.mol		
1.9872 Cal/abc.mol		-
9.64867 × 10 ⁴ abs. Coloumb/Eg.wt.	F	ثابت فاراداي
2.3060×10^4 Cal/mol	EV	إلكترون فولت

جدول رقم (۸) بعض الكميات الفيزيائية

رمز الوحدة	اسم الوحدة	الرمز	الكمية الفيزيائية
m	منز	ℓ	الطول
kg	كيلو جرام	M	الكتلة
S	ثانية	t	الزمن
A	أمبير	I	التيار الكهربي
k	كلفن	T	درجة الحرارة الثرموديناميكية
mol	مول	n	كمية المادة
cd	كانديلا	$I_{\mathbf{v}}$	شدة الاستضاءة
$n = kg m s^{-2}$	نيوتن	F	القوة
$Nm^{-2} = kg m^{-1} S^{-2}$		P	الضغط
$J = Nm = kg m^2 s^{-2}$	جول	H,U,E	الطاقة
J K ⁻¹	•••••	S	الأنتروبي
mol m ⁻³ s ⁻¹	••••	Dc/dt	السرعة
m ³ⁿ mol ⁻ⁿ s ⁻¹	• • • • • •	K _r	ثابت السرعة
J mol ⁻¹		E°	طاقة التنشيط
m ⁻³ s ⁻¹		Z	سرعة التصادم
ليس له وحدة	••••	q v	منتج الكم
S ⁻¹	هربز		التردد

جدول رقم (٩) اللوغاريتمات

	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9
10	0000	0043	0086	0128	0170	0212	0253	0294	0334	0374
11	0414	0453	0492	0531	0569	0607	0654	0682	0719	0755
12	0792	0828	0864	0899	0934	0969	1004	1038	1072	1106
13	1139	1174	1206	1239	1271	1303	1335	1367	1399	1430
14	1461	1492	1523	1553	1584	1614	1644	1673	1703	1732
				,						
15	1761	1790	1818	1847	1875	1903	1931	1959	1987	2014
16	2041	2068	2095	2122	2148	2175	2201	2227	2253	2279
17	2304	2330	2355	1			2455	2480	2504	2529
18	2553	2577	2601	2625	4648	2672	2695	2718	2742	2765
19	2788	2810	2833	2856	2878	2900	2923	2945	2967	2989
20	3010	3032	3054	3075	3096	3118	3139	3160	3181	3201
21	3222	3243	3263	3284	3304	3324	3345	3365	3385	3404
22	3424	3444	3464	3483	3502	3522	3541	3560	3579	3598
23	4617	3636	3655	3674	3692	3711	3729	3747	3766	3784
24	3802	3820	3838	3856	3874	3892	3909	3929	6345	3962
25	2070	2007	4014	4001	40.40	40.65	4000	4000	4000	
25	3979	3997	4014	4031	4048	4065	4082	4099	4116	4133
26	4150	4166	4183	4200	4216	4232	4249	4265	4281	4298
27	4314	4330	4364	4362	4378	4393	4409	4425	4440	4465
28	4472	4487	4502	4518	4533	4548	4564	4579	4594	4609
29	4624	4639	4654	4669	4683	4698	4713	4728	4742	4757
30	4771	1706	4900	4014	4920	4042	4057	4071	4006	4000
31	47/1	4786 4928	4800 4942	4814	4829	4843	4857	4871	4886	4900
32	5051	5065	5079	4955 5092	4969	4983	4997	5011	5024	5038
33	5185	5198	5211	5224	5105 5237	5119 5250	5132 5263	5145	5159	5172
34	5315	5328	5340	5353	5366	5378		5276	5289 5416	5302
		JJZ6	JJ#U		2200	33/0	5391	5403	5416	5428
35	5441	5453	5465	5478	5490	5502	5514	5527	5539	5551
36	5563	5575	5587	5599	5611	5623	5635	5647	5658	5670
37	5682	5694	8705	5717	5729	5740	5752	5763	5775	5786
38	5798	5809	5821	5832	5843	5855	5866	5877	5888	5899
39	5911	5922	5933	5944	5955	5966	5977	5988	5999	6010
L		JALL		3744		2700	3711	2700	ノフフフ	0010

	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9
40	6021	6031	6042	6053	6064	6075	6085	6096	6107	6117
41	3128	6138	6149	6160	6170	6180	6191	6201	6212	6222
42	6232	6243	6253	6263	6274	6284	6294	6304	6314	6325
43	6335	6345	6355	6365	6375	6385	6395	6405	6415	6425
44	6435	6444	6454	6464	6474	6484	6493	6503	6513	6522
45	6532	6542		_	6571		6590	6599	6609	6618
46	6628	4437	6646	6656	6665	6675	6684	6693	6702	6712
47	6721	6730	6739	6749	6758	6767	6776	6785	6794	6803
48	6812	6821	6930	6839	6848	6857		6875	6884	6893
49	6902	6911	6920	6828	6867	4946	6955	6964	6972	6981
50	6990	6998		·			İ	7050		
51	7076	7084	7093	7101						7152
52	7160	6178	7177	7185					7226	7235
53	7243	7251	7259			7284	7292	7300	7308	7316
54	7324	7332	7340	7348	7356	7364	7372	7380	7388	7396
			- 440	5 405	7450	7.4.40	7451	7450		
55	7404						7451			1
56	7482	7490			j	7520				
57	7559	7566	7574		i	4		1		• • - •
58	7634	7642				7672	1	7686	7694	
59	7709	7716	1123	//31	1/38	//45	1752	7760	7767	7774
60	7782	7789	7796	7803	7810	7010	7825	7822	7893	7864
	7853		7868		ŀ		7896	1		
62	7924	7931	7938	7945	j	7959	7966	7973	7980	7987
63	7993	8000	8007	8014	8021	8028	8035	8041	8048	8055
64	8062	8069	8075	8082	8089	8096		8109	8116	8122
04	0002	0007	0073	0002		0070	0102			
65	8129	8136	8142	8149	8156	8162	8169	8176	8182	8189
66	8195	8202	8209	8215	8222	8228	8235	8241	8248	8289
67	8261	8267	8274	8280	8287	8293	8299	8306	8312	8319
68	8325	8331	8338	8344	8351	8357	8363	8370	8367	8328
1						1				8445

	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9
70	8451	8457	8463	8470	8476	8482	8488	8494	5800	8506
71	8513	8519	8525	8531	8537	8543	8549	8555	8561	8567
72	8573	8579	8585	8591	8597	8603	8609	8615	8621	8627
73	8633	8639	8645	8651	8579	8663	8669	8675	8681	8686
74	8692	8698	8704	8710	8716	8722	8727	8733	8739	8745
1 .										
75	8751	8756	8762	8768	8774	8779	8785	8791	8797	8802
76	8808	8814	8820	8825	8831	8837	8842	8848	8854	8859
77	8865	8871	8876	8882	8887	8893	8899	8904	8910	8915
78	8921	8927	8932	8938	8943	8949	8954	8960	9865	8971
79	8976	8982	8987	8993	8998	9004	9009	9015	9020	9025
80	9031	9036	9042	9047	9053	9058	9063	9069	9074	9079
81	9085	9090	9096	9101	9016	9112	9117	9122	9128	9133
82	9138	9143	9149	9154	9159	9165	9170	9175	9180	9186
83	9191	9196	9201	9206	9212	9217	9222	9227	9232	9238
84	9243	9248	9253	9258	9263	9269	9274	9279	9284	9298
			;						i 	}
85	9294	9299	9304	9309	9315	9320	9325	9330	9335	9340
86	9345	9350	9355	9360	9365	9370	9375	9380	9385	9390
87	9395	9400	9405	9410	9415	9420	9425	9430	9435	9440
88	9445	9450	9455	9460	9465	9469	9474	9479	9484	9489
89	9494	9499	9504	9509	9513	9518	9523	9528	9533	9538
90	9592	9574	9552	9557	9562	9566	9571	9576	9581	9586
91	9590	9595	9600	9605	9609	9614	9619	9624	9628	9633
92	9638	9643	9647	9652	9657	9661	9666	9671	9675	9680
93	9685	9689	9694	9699	9703	9708	9713	9717	9722	9757
94	9731	9736	9741	9755	9750	9754	9759	9763	9768	9773
									1	
95	9777	9782	9786	9791	9795	9800	9805	9809	9814	9818
96	9823	9827	9832	9836	9841	9845	9850	9854	9859	9863
97	9868	9872	9877	9881	9886	9890	9894	9899	9903	9908
98	9912	9917	9921	9926	9930	9934	9939	9943	9948	9952
99	9956	9961	9965	9969	9974	9978	9983	9987	9991	9996

المراجسع

- 1- ((أسس الكيمياء الفيزياء) أ. د. محمد مجدي واصل دار الفجر للنشر والتوزيع القاهرة ٢٠٠٤م .
- ۲- ((الكيمياء الحركية والكهربية)) أ.د. محمد مجدي واصل دار النشر
 للجامعات القاهرة ۲۰۰۳.
- ٣- ((أسس الكيمياء الغروية)) أ.د. محمد مجدي واصل مجموعة النيل العربية
 القاهرة ٢٠٠٦ .
- ٤- ((أسس الكيمياء التحليلية)) أ.د. محمد مجدي واصل دار الفجر للنشر والتوزيع القاهرة ٢٠٠٥ .
- ٥- ((كيمياء البوليمرات)) أ.د. محمد مجدي واصدل دار الفجر للنشر والتوزيع القاهرة ٢٠٠٥ .
- 7- ((أمثلة وأسئلة في الكيمياء الفيزيائية)) أ.د. محمد مجدي واصل مجموعة النيل العربية القاهرة ٢٠٠٦ .
- ٧- ((أسس الكيمياء الصناعية)) أ.د. محمد مجدي واصل دار الفجر النشر والتوزيع القاهرة ٢٠٠٤ .
- 9- ((أساسيات الكيمياء العامة)) د. سمير المدني دار الفجر للنشر والتوزيع ١٩٩٧ م .

- ٠١- ((مبادئ الكيمياء العامة)) أ.د. محمد مجدي واصل دار الفجر للنشر والتوزيع القاهرة ٢٠٠٤ .
- ١١ ((تجارب في الكيمياء غير العضوية والتحليلية والفيزيائية)) أ.د. محمد مجدي واصل دار الفجر للنشر والتوزيع القاهرة ٢٠٠٤ .
- 17- ((أسس الكيمياء غير العضوية) أ.د. محمد مجدي واصل دار الفجر للنشر والتوزيع القاهرة ٢٠٠٥ .
- 17- ((أسس الكيمياء الإشعاعية)) أ.د. محمد مجدي واصل -- دار طيبة للنــشر والتوزيع -- القاهرة ٢٠٠٧ .
- 16- ((أسس الكيمياء الكهربية)) أ.د. محمد مجدي واصل دار طيبة للنشر والتوزيع القاهرة ٢٠٠٧ .
- 0 ١- ((أساسيات الكيمياء الفيزيائية العامة)) أ.د. محمد مجدي واصل الدار العالمية للنشر والتوزيع القاهرة ٢٠٠٧ .
- ۱۱- ((الحرارة والديناميكا الحرارية)) مارك د. زيمانكسسي دار ماكجروهيل للنشر ۱۹۸۱ .
- ١٧ (أسس كيمياء السطوح)) أ.د. محمد مجدي واصــل الأكاديميــة الحديثــة للكتاب الجامعي القاهرة ٢٠٠٧ .
- 11- ((مبادئ الكيمياء الحفزية)) أ.د. محمد مجدي واصل الأكاديمية الحديثة للكتاب الجامعي القاهرة ٢٠٠٧.
- 19- ((أمثلة وأسئلة في الكيمياء التحليلية)) أ.د. محمد مجدي واصل مكتبـة دار المعرفة القاهرة ٢٠٠٧ .

- -7- ((أمثلة وأسئلة في الكيمياء العامـة)) أ.د. محمد مجدي واصل مكتبة دار المعرفة القاهرة 7٠٠٧ .
- ٢١ ((التجارب العملية في الكيمياء التحليلية)) أ.د. حسن بن محمد السويدان –
 النشر العلمي والمطابع جامعة الملك سعود ٢٠٠٦ .
- ۲۲- ((أسس الكيمياء الحركية)) أ.د. محمد مجدي واصل دار طيبة للنشر والتوزيع القاهرة ۲۰۰٦ .
- ٢٣- ((الكيمياء التحليلية الحجمية والوزنية)) أ.د. محمد مجدي واصل مكتبة ابن سينا للطبع والنشر والتوزيع القاهرة ٢٠٠٧ .
- ٢٤- ((أساسيات كيمياء العناصر)) أ.د. محمد مجدي واصل دار طيبة للنــشر والتوزيع القاهرة ٢٠٠٦ .
- ٢٥- ((قاموس المصطلحات الكيميائية)) أ.د. محمد مجدي واصل دار الفجر للنشر والتوزيع القاهرة ٢٠٠٧ .

المحتويسات

٣	الإهداء
o	المقدمةا
Y	تعيين الوزن الجزيئي باستخدام معادلة فان درفالز
٩	تعيين كثافة السائل كدالة لدرجة الحرارة
١٢	تعيين الانكسار المسولي
١٤	تعيين اللزوجة كدالة لدرجة الحرارة
۱۲	تعيين حرارة التعادل
۲	تعييــن حــرارة الانتقــال
۲ 1	تعييب ن حسرارة التبخسس
۲۳	تعيين الضغط البخاري لسائل كدالة لدرجة الحرارة
Yo	تعبين حرارة المحلول من النوبانية
***	تعيين حرارة الاحتراق
۲	تعيين ثابت الانزان بطريقة الانتشار
T Y	تعيين الوزن الجزيئي لسائل بواسطة التقطير البخاري
T£	تعيين مخطط الطور للأنظمة الثنائية

تعيين مدي تغير قابلية الامتزاج مع درجة الحرارة ٣٦
تعيين مخطط نظهام ثلاثي (بنزين – حامض الخليك – ماء) ٣٧
تعيين التحليل الحراري للهيدرات بطريقة المزدوج التفاضلي ٣٩
تعيين درجة الحرارة الانتقالية بطريقة الذوبان 13
تحقیق قانون لامبرت – بیر۳
تعيين تركيب الأيونات المعقدة في المحاليل ٥٤
تعيين ثابت السرعة بطريقة المعايرة
تعيين مدي تغير ثابت السرعة مع تركيز العامل المساعد بطريقة الاستقطاب ١٥
تعيين ثابت السرعة بطريقة توليد الغاز ٥٥
تعيين ثابت السرعة بطريقة قياس التوصيل٧٥
تعيين تأثير التغير في درجة الحرارة على سرعة التفاعل ٥٩
تعيين رتبة الثفاعل
تعيين الشد السطحي باستعمال مقياس التوتر السطحي
تعيين التوتر السطحي البيني (بطريقة الحقنة المايكرومترية) ٦٨
تعيين تغير الشد السطحي لسائل مع درجة الحرارة
تعيين الامتزاز بطريقة الامتزاز الأبزوثرمي
تعيين تغير التوصيل الكهربائي مع التركيز للالكتروليتات القوية والضعيفة ٧٩
تعيين التوصيل الكهربائي في معايرة خليط حمضي

۸٥	تعيين قابلية الذوبان بمقياس الموصلية
۸٧	تعيين أعداد النقل الأيوني بطريقة هتروف
۹٠	تعيين ثابت التفكك لحامض ضعيف وذلك بطريقة e.m.f التقريبية
۹٤	تعيين ثابت التفكك لحامصض ضعيف وذلك بطريقة قياس التوصيل
۹٦	تعيين ثابت النميؤ بطريقة قياس الموصلية
۹۸	تعيين جهد القطب القياسي للزنك والنحاس
١٠٧	تعيين خلايــــا التركيـــزن
١.٥	تعيين قابلية الذوبانية من قياسات القوة الدافعية الكهربائية
١٠٨	تعيين قطب الهيدروكينين المرجع
١١٠	تعيين منحني الدالة الحامضية pH للمعايرة
۱۱۳	تعيين فرق الجهد وتحديد نقطة تعادل الكاشف
117	تعيين معادلة نرنست بواسطة المعايرة بقياس فرق الجهد
۱۱۹	تعيين دوال الديناميكا الحرارية للخلية
۱۲۳	تعيين نصف قطر الجزيئة من قياسات اللزوجة
۱۲٥	تعين معامل الفعالية بطريقة القوة الدافعة الكهربائية
سائلة ١٢٩	إيجاد مخطط الصنف للنظام الثلاثي المتكون من مادتين صلبتين ومادة
۱۳۳	تعيين تغير ثابت السرعة مع تركيز العامل المساعد
١٣٦	تعيين ثابت السرعة بطريقة قياس النيار

تعيين ثابت السرعة بواسطة فرق الجهد١٤٠
تعيين ثابت السرعة بطريقة قياس الاستقطاب١٤٣
تعيين امدصاص الغازات بطريقة ميزان ماكبن وباكر١٤٩
تعيين العلاقة بين الشد السطحي والتركيز للمحاليل١٥٣
تعيين الوزن الجزيئي للبوليمر من قياس اللزوجة١٥٥
٠ ١٥٩
الملاحق٥١٠
المراجعا
لمحتويات

تعد الكيمياء الفيزيائية أحد أهم فروع الكيمياء ، وذلك لتنوع تطبيقاتها في المجالات المختلفة ذات الأهمية البالغة من النواحي العلمية والعملية ..

وإجراء تجارب في الكيمياء الفيزيائية يحتاج إلى طرق مدروسة للتوصل إلى الهدف المنشود.

وبالرغم من ظهور عدد من الكتب في الكيمياء الفيزيائية ، إلا أن وجود مراجع بالمكتبة العربية في التجارب العملية يعد نادرًا ؛ لذا فإن وجود مرجع باللغة العربية في هذا المجال أصبح طلبًا ملحًا؛ حتى يتمكن الطالب والباحث العربي من التحصيل، والتدريب العملي الجيد والسهل، ومتابعة كل ما يستجد في هذا المجال باللغة العربية.

وكتاب "الكيمياء الفيزيائية العملية " – الذي بين أيدينا – يتناول بالشرح أكثر من خمسين تجربة عملية بصورة علمية سهلة، مع توضيح النظرية الأساسية التي يتم إجراء التجربة من أجلها، وكذلك القواعد العامة لإجراء التجارب العملية لجميع الدارسين للكيمياء الفيزيائية العملية.

كما يشتمل هذا الكتاب على العديد من التجارب في معظم مجالات الكيمياء الفيزيائية، مثل: الحركية الكيميائية ، وكيمياء السطوح ، وكيمياء المحاليل ، وقاعدة الصنف ، والكيمياء الحفزية ، والكيمياء الضوئية ، والكيمياء الغروية ، والكيمياء الحرارية وغير ذلك .

وأسأل الله عز وجل أن أكون قد وفقت ، وأن ينتفع بهذا الجهد الرواد الا من الطلاب والدارسين والباحثين، والعاملين في مجال الصناعات الكيميائي تعتمد على الكيمياء الفيزيائية.



الولف

دار النشر للجامعات



ص.ب (۱۳۰ محمد فرید) القاهرهٔ ۱۱۰۱۸ ۲۹۶۶۰۰۹۶ تلیفون: ۲۹۳۲۱۷۵۳ - ۲۹۳۶۷۹۷۳ تلیفاکس: E-mail.darannshr@link.net